```
8/5/2
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
010754811
WPI Acc No: 1996-251766/199625
XRAM Acc No: C96-079736
 Enhancing immunogenicity by coupling immunogen to serum albumin-binding
protein - useful for preparing improved vaccines, e.g. against
Respiratory Syncytial Virus
Patent Assignee: FABRE MEDICAMENT SA PIERRE (FABR )
Inventor: ANDREONI C; BINZ H; NGUYEN NGOC T; NYGREN P A; STAHL S; UHLEN M;
  NGOC T N; NYGREN A; NGUYEN N T
Number of Countries: 024 Number of Patents: 010
Patent Family:
Patent No
              Kind
                     Date
                              Applicat No
                                             Kind
                                                    Date
                                                              Week
WO 9614416
               A1
                   19960517
                              WO 95FR1466
                                                  19951107
                                              Α
                                                             199625
FR 2726471
                   19960510
                              FR 9413310
               A1
                                                  19941107
                                                             199626
ZA 9509419
                   19960731
                              ZA 959419
               Α
                                                  19951107
                                                             199635
AU 9641202
               Α
                   19960531
                             WO 95FR1466
                                                  19951107
                                                             199639
                              AU 9641202
                                                  19951107
EP 791064
                   19970827
                              EP 95939338
                                                  19951107
                                                             199739
                              WO 95FR1466
                                                  19951107
BR 1100315
                   19971104
               A3
                              BR 971100315
                                                  19970422
                                                             199751
JP 10509311
               W
                   19980914
                              WO 95FR1466
                                                  19951107
                                                             199847
                              JP 96515110
                                              Α
                                                  19951107
NZ 296564
                   19990629
                              NZ 296564
                                                  19951107
                                              Α
                                                             199931
                              WO 95FR1466
                                              Α
                                                  19951107
                              AU 9641202
AU 712468
               В .
                   19991104
                                              Α
                                                  19951107
                                                             200003
US 6149911
               Α
                   20001121
                              WO 95FR1466
                                              Α
                                                  19951107
                                                             200101
                              US 97836501
                                              Α
                                                  19970701
Priority Applications (No Type Date): FR 9413310 A 19941107
Cited Patents: 07Jnl.Ref; EP 327522; US 4415491; WO 9116926; WO 9201471; WO
  9306218
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
                                      Filing Notes
              A1 F 102 C12N-015/31
   Designated States (National): AU CA JP NZ US
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL
   PT SE
FR 2726471
              A1
                    27 A61K-039/385
ZA 9509419
                    97 A61K-000/00
              Α
AU 9641202
                       C12N-015/31
              Α
                                      Based on patent WO 9614416
EP 791064
                       C12N-015/31
              A1 F
                                      Based on patent WO 9614416
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC
   NL PT SE
BR 1100315
              A3
                       C12N-015/64
JP 10509311
              W
                   101 C12N-015/09
                                      Based on patent WO 9614416
NZ 296564
              Α
                       A61K-039/385
                                      Based on patent WO 9614416
AU 712468
                       C12N-015/31
                                      Previous Publ. patent AU 9641202
                                      Based on patent WO 9614416
US 6149911
                       A61K-039/12
                                      Based on patent WO 9614416
Abstract (Basic): WO 9614416 A
```

A method of enhancing the immunogenicity of an immunogen, antigen

or hapten, upon admin. to a host by whatever delivery means, the immunogen being covalently coupled to a polypeptide fragment (P) capable of specifically binding to mammalian serum albumin to form a complex, is new.

USE - The complexes and sequences encoding them are useful for preparing vaccines against bacteria, parasites or esp. viruses. The immunogen is pref. derived from a surface glycoprotein (e.g. haemagglutinin neuraminidase HN or fusion protein F) of hepatitis A, B or C virus, measles virus or parainfluenza virus 3. In particular, the immunogen is derived from amino acids 130-230 of Respiratory Syncytial Virus (RSV) sub-group A or B protein G (designated ''G2A'').

ADVANTAGE - Immunogenicity of an antigen or hapten is enhanced when covalently coupled to (P). In the specific case where immunogen G2A was fused to BB it was found that BB induces T helper memory cells leading the prodn. of anti-G2A antibodies by stimulated B cells.

Dwg.0/1

Title Terms: ENHANCE; IMMUNOGENIC; COUPLE; IMMUNOGENIC; SERUM; ALBUMIN; BIND; PROTEIN; USEFUL; PREPARATION; IMPROVE; VACCINE; RESPIRATION; VIRUS Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-039/12; A61K-039/385; C12N-015/09; C12N-015/31; C12N-015/64

International Patent Class (Additional): A61K-039/00; A61K-039/002; A61K-039/155; A61K-039/29; A61K-039/39; A61K-048/00; C07K-001/10; C07K-014/315; C07K-019/00; C12N-015/45; C12N-015/62; C12N-015/63; C12N-015/74

File Segment: CPI

(30) Données relatives à la priorité:





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:
C12N 15/31, 15/62, A61K 39/385

(11) Numéro de publication internationale: WO 96/14416

(43) Date de publication internationale: 17 mai 1996 (17.05.96)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR95/01466

(22) Date de dépôt international: 7 novembre 1995 (07.11.95)

94/13310 7 novembre 1994 (07.11.94) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BINZ, Hans [CH/FR]; Les Crêtes, F-74160 Beaumont (FR). NGUYEN NGOC, Thien [FR/FR]; 7, les Petits-Hutins-Lathoy, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). ANDREONI, Christine [FR/FR]; 9, route d'Apremont, F-01130 Nantua (FR). NYGREN, Per, Ake [SE/SE]; Pilotgatan 22, S-128 32 Skarpnack (SE). STAHL, Stefan [SE/SE]; Torphagsvägen 8, S-104 05 Stockholm (SE). UHLEN, Mathias [SE/SE]; Surbrunnsgatan 7, S-104 05 Stockholm (SE).

(74) Mandataire: MARTIN, Jean-Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR). (81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: METHOD FOR ENHANCING THE IMMUNOGENICITY OF AN IMMUNOGENIC COMPOUND OR HAPTEN, AND USE THEREOF FOR PREPARING VACCINES

(54) Titre: PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSE IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS

(57) Abstract

A method for enhancing the immunogenicity of an immunogen, antigen or hapten on delivery to a host, regardless of the delivery method, wherein said antigen or hapten is covalently coupled to a carrier molecule to form a complex, and the carrier molecule is a polypeptide fragment capable of specifically binding to mammalian serum albumin. The use of the resulting product as a drug is also disclosed.

(57) Abrégé

La présente invention concerne un procédé pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogène, d'un antigène ou d'un haptène, lorsqu'il est administré à un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit antigène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère. Elle concerne également l'utilisation, à titre de médicament, du produit susceptible d'être ainsi obtenu.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
Bénin	IT	Italie	PL	Pologne
Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
Congo		de Corée	SE	Suède
Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
Côte d'Ivoire	K2	Kazakhstan	SK	Slovaquie
Cameroun	u	Liechtenstein	SN	Sénéga)
Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
Prance	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
Gabon		-		
	Australie Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Tchécoslovaquie République tchèque Allemagne Danemark Espagne Finlande Prance	Australie GE Barbade GN Belgique GR Burkina Faso HU Bulgarie IE Bénin IT Brésil JP Bélarus KE Canada KG République centrafricaine KP Congo Suisse KR Côte d'Ivoire KZ Cameroun LI Chine LK Tchécoslovaquie LU République tethèque LV Allemagne MC Danemark MD Espagne MG Finlande ML Prence MN	Australie GE Géorgie Barbade GN Guinée Belgique GR Grèce Burkina Faso HU Hongrie Bulgarie IE Irlande Bénin IT Italie Brésil JP Japon Bélarus KE Kenya Canada KG Kirghizistan République centrafricaine KP République populaire démocratique de Corée Congo de Corée Suisse KR République de Corée Côte d'Ivoire KZ Kazakhstan Cameroun LI Liechtenstein Chine LK Sri Lanka Tchécoslovaquie LU Luxembourg République tchèque LV Lettonie Allemagne MC Monaco Danemark MD République de Moldova Espagne MG Madagascar Finlande ML Mali Prance MN Mongolie	Australie GE Géorgie MW Barbade GN Guinée NE Belgique GR Grèce NL Burkina Faso HU Hongrie NO Bulgarie IE Irlande NZ Bénin IT Italie PL Brésil JP Japon PT Bélarus KE Kenya RO Canada KG Kirghizistan RU République centrafricaine KP République populaire démocratique SD Congo de Corée SE Suisse KR République de Corée SI Cotte d'Ivoire KZ Kazakhstan SK Cameroun LI Liechtenstein SN Chine LK Sri Lenka TD Tchécoslovaquie LU Luxembourg TG République tchèque LV Letonie TJ Allemagne MC Monaco TT Danemark MD République de Moldova UA Espagne MG Madagascar US Finlande ML Mali UZ Prence MN Monagolie

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSÉ IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS.

5

10

15

20

25

30

Le VRS est la cause la plus fréquente d'hospitalisation des nourrissons de moins d'un an pour les infections respiratoires aiguës. Les enfants atteints de laryngotrachéobronchites, bronchiolites et pneumonies nécessitent des soins hospitaliers et chez les nourrissons présentant des maladies cardiaques congénitales, le taux de mortalité est supérieur à 37 %. D'autres troubles comme les dysplasies bronchopulmonaires, les maladies rénales et l'immunodéficience sont autant de facteurs responsables de mortalités élevées. Les infections au VRS peuvent également être une cause de mortalité chez les personnes âgées.

Dans les pays tempérés, l'épidémie du VRS se manifeste pendant la période hivernale de novembre à avril et la plus grande incidence de sérieuses maladies survient chez le nourrisson de 2 à 6 mois. On distingue deux types de VRS: VRS-A et VRS-B par la variation antigénique de la glycoprotéine G du VRS: sous-groupe A et sous-groupe B, qui circulent concurremment. Une étude récente en France de 1982 à 1990 a montré une alternance d'un sous-groupe à l'autre sur une période de 5 ans. La souche A est souvent la cause des atteintes d'infections plus graves que la souche B.

Dans les années 60, la tentative de mise au point de vaccins classiques, c'est-à-dire le VRS inactivé par le formol, analogue à des vaccins antirougeoleux, a échoué. Au lieu de conferer une protection chez l'enfant vacciné, ce type de vaccin a eu pour effet de potentialiser la maladie virale naturelle.

Le VRS humain appartient au genre pneumovirus, membre de la famille des *Paramyxoviridae*. Le génome du virus est constitué d'un brin d'ARN à polarité négative, non segmenté, codant pour 10 protéines distinctes: NS1, NS2, N, P, M, SII (ou 1A), G, F, M2 (ou 22K) et L

De nombreuses expériences publiées ont démontré que les protéines majeures impliquées dans la protection sont : F, G et N. La glycoprotéine de fusion F synthétisée comme précurseur F₀ est scindée en deux sous-unités F1 (48 kDa) et F2 (20 kDa) reliées par des ponts disulfures. La protéine F est conservée entre le VRS-A et le VRS-B (91 % homologie). A l'inverse, la glycoprotéine d'attachement G est très variable d'un sous-groupe à l'autre.

10

15

20

25

30

35

Seulement une région de 13 acides aminés (aa 164 à aa 176) est hautement conservée et quatre résidus cystéine (173, 176, 182 et 186) sont maintenus dans chaque sous-groupe. Il a été démontré sur les modèles animaux que les deux glycoprotéines F et G jouent un rôle majeur dans l'immunologie du VRS. Les anticorps monoclonaux dirigés contre G et F sont capables de neutraliser le virus in vitro et passivement administrés, ils protègent le rat des cotonniers contre l'infection par le VRS.

Les traitements actuels contre l'aggravation de la maladie due au VRS chez le nourrisson sont les dégagements de l'encombrement des voies respiratoires par aspiration de mucosités et l'assistance respiratoire par ventilation. Un antiviral, la Ribavirine semble être efficace dans les cas gravement atteints. Cependant, son utilisation dans la thérapie pédiatrique est encore mal définie. L'immunisation passive avec des immunoglobulines anti-VRS est une voie alternative dans les traitements des infections graves au VRS : aucun effet secondaire indésirable n'a été observé. Néanmoins, ce type de traitement est très coûteux et difficilement extrapolable à grande échelle.

Les différentes approches de vaccination contre le VRS humain ont été entreprises : soit le vaccin protège contre l'infection du VRS chez l'animal (rongeurs, primates) mais induit une pathologie pulmonaire, soit le vaccin n'est pas assez immunogénique et ne protège pas (Connors et col. Vaccine 1992 ; 10 : 475-484).

C'est pourquoi la présente invention a pour objet un procède pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogene en particulier d'un antigène, ou d'un haptène, lorsqu'il est administre a un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit immunogène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère.

L'administration peut notamment être entérale, parentérale, ou orale.

Le complexe entre l'immunogène et la molécule support voit son immunogénicité améliorée par rapport à celle de l'immunogène seul, en l'absence de tout autre immunostimulant.

5

10

Un complexe particulièrement adapté pour la mise en oeuvre de la présente invention est obtenu par l'utilisation d'un conjugué avec un polypeptide dérivé de la protéine G du streptocoque; cette protéine a été caractérisée par Nygren et col (J.Mol. Recognit. 1988; 1:69-74).

L'invention a pour objet un procédé dans lequel la molécule support présente la séquence en acides aminés notée séquence ID n°: 74 ou une séquence présentant au moins 80% et de préférence au moins 90% d'homologie avec ladite séquence ID n°: 74.

Cette séquence peut être associée à des séquences de liaison favorisant son expression dans un hôte.

On peut également utiliser selon l'invention une molécule support présentant l'une des séquences ID n°: 75 ou n°: 78, ainsi que des molécules présentant au moins 80% et de préférence au moins 90% d'homologie avec lesdites séquences.

La séquence peptidique ID n°: 78 présente les caractéristiques suivants:

Séquence ID n°: 78

Poids Moléculaire: 26529

20

25

30

35

15

```
Ala:
                                30 (12.24 %);
                                                   Ser:
                                                          14 ( 6.12 %);
Gly: 10 (4.08%);
                                                   l.eu
                                                         23 ( 9.39 %):
                                20 ( 8.16 %);
Thr: 16 (6.53%);
                         Val:
                                                   Cys:
                                                          0 ( 0.00 %);
                                 4 ( 1.63 %);
Ile: 12 (4.90%);
                         Pro:
                                                           9 ( 3.67 %);
                         llis:
                                 2 ( 0.82 %);
                                                   Tvr:
Met: 1 (0.41 %);
                                                         27 (11.02 %);
                                19 ( 8.16 %);
                                                   Lys
Asp: 19 (7.76 %);
                         Glu:
                                                   GIn:
                                                           8 ( 3.27 %);
                                16 ( 6.94%);
                         Asn:
Arg: 5 (2.04%);
Phe: 7 (2.86%);
```

Le complexe entre la molécule support et le composé dont on souhaite améliorer l'immunogénicité peut être produit par les techniques d'ADN recombinant, notamment par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour le support, de l'ADN codant pour l'immunogène ou l'haptène.

Selon un autre mode de mise en oeuvre le couplage covalent entre la molécule support et l'immunogène est réalisé par voie chimique, selon des techniques connues de l'homme du métier.

3.4KF

L'invention a également pour objet un gène de fusion permettant la mise en oeuvre du procédé d'amélioration de l'immunogénicité caractérisé en ce qu'il comprend une molécule d'ADN hybride produite par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour la molécule support, de l'ADN codant pour l'immunogène ou haptène, fusionnée avec un promoteur; elle comprend également un vecteur contenant un tel gène, ledit vecteur pouvant avoir notamment pour origine un vecteur d'ADN qui provient d'un plasmide, d'un bactériophage, d'un virus et/ou d'un cosmide.

10 Un vecteur présentant la séquence ID n°: 76 ou 77 fait partie de l'invention, ainsi que le polypeptide correspondant. Ces polypeptides présentent les caractéristiques suivantes:

Séquence ID n°: 76

15 Poids Moléculaire : 38681

```
Gly: 11 (3.15%);
                               Ala:
                                      31 ( 8.88 %);
                                                          Ser:
                                                                18 ( 5.16%);
     Thr: 37 (10.60 %);
                                      25 ( 7.16 %);
                               Val:
                                                          Leu: 23 ( 6.59 %);
     lle: 15 (4.30 %);
                               Pro:
                                      19 ( 5.44 %);
                                                         Cy's:
                                                                 4 ( 1.15 %);
20
     Met: 2 (0.57 %);
                               His:
                                       4 ( 1.15 %);
                                                         Tyr:
                                                                 9 ( 2.58 %);
     Asp: 22 (6.30%);
                               Glu:
                                      22 ( 6.30 %);
                                                         Lys:
                                                                48 (13.75%);
     Arg: 7 (2.01%);
                               Asn:
                                      26 ( 7.45 %):
                                                         Gin:
                                                                13 ( 3.72 %);
     Phe: 12 (3.44%);
                               Trp:
                                       1 ( 0.29 %);
```

25 Séquence ID n°: 77

Poids Moléculaire: 39288

```
Gly: 12 (3.37 %);
                               Ala:
                                      31 (8.71%);
                                                         Ser:
                                                                22 ( 6.18 %);
     Thr: 37 (10.39 %);
                               Val:
                                      26 ( 7.30 %);
                                                         Leu: 23 ( 6.46 %);
30
     lle: 15 (4.21 %);
                               Pro:
                                      21 ( 5.90 %);
                                                         Cys:
                                                                 2 (0.56 %);
     Met: 2 (0.56 %);
                               His:
                                       4 ( 1.12 %);
                                                         Tyr:
                                                                 9 ( 2.53 %);
     Asp: 23 (6.46 %);
                               Glu:
                                      22 ( 6.18 %);
                                                         Lys:
                                                                48 (13.48%);
                                     26 ( 7.30 %);
     Arg: 7 (1.97%);
                               Asn:
                                                         Gln:
                                                                13 ( 3.65 %);
     Phe: 12 (3.37 %);
                               Trp:
                                       1 ( 0.28 %);
```

10

15

20

25

30

35

La molécule d'ADN codant pour le complexe entre l'immunogène et la molécule support peut être intégrée dans le génome de la cellule hôte.

Le procédé selon l'invention comprend, dans l'un de ses modes de mise en oeuvre, une étape de production du complexe, par génie génétique, dans une cellule hôte.

La cellule hôte peut être de type procaryote et être notamment choisie dans le groupe comprenant : E. coli, Bacillus, Lactobacillus, Staphylococcus et Streptococcus ; il peut également s'agir d'une levure.

Selon un autre aspect, la cellule hôte provient d'un mammifère.

Le gène de fusion codant pour le complexe ayant une immunogénicité améliorée peut notamment être introduit dans la cellule hôte par l'intermédiaire d'un vecteur viral.

L'immunogène utilisé provient de présérence de bactéries, de parasites et de virus.

Cet immunogène peut être un haptène : peptide, polysaccharide.

Le procédé selon l'invention est particulièrement approprié pour un polypeptide de surface d'un agent pathogène. Lorsque celui-ci est exprimé sous forme de protéine de fusion, par les techniques d'ADN recombinant, la protéine de fusion est avantageusement exprimée, ancrée et exposée à la surface de la membrane des cellules hôtes. On utilise des molécules d'acides nucléiques qui sont capables de diriger la synthèse de l'antigène dans la cellule hôte.

Elle comprennent des séquences promoteur, signal de sécrétion liée de saçon fonctionnelle et séquence codant pour une region d'ancrage membranaire, qui seront adaptées par l'homme du metier.

L'immunogène peut notamment dériver d'une glycoproteine de surface du VRS : Fet/ou G.

Des résultats particulièrement avantageux sont obtenus avec des fragments de la protéine G du VRS, sous-groupes A ou B.

Les protéines dérivées de la glycoprotéine G du sous-groupe A et du sous-groupe B du VRS peuvent être génétiquement fusionnées ou chimiquement couplées à BB.

L'invention a donc pour objet un complexe obtenu à partir de la séquence comprise entre les amino acides 130 et 230 de la protéine G du VRS, ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.

5

10

15

20

25

30

35

Cette séquence peut être obtenue à partir de VRS humain ou bovin, appartenant aux sous-groupes A ou B.

La séquence comprise entre les amino acides 130 et 230 de la protéine G peut subir divers types de modifications destinées à moduler son activité immunogénique et son expression par le système hôte.

La Demanderesse a, en particulier, montré l'intérêt des polypeptides dans lesquels :

- l'acide aminé Cys en positions 173 et/ou 186 a été remplacé par un aminoacide ne formant pas de pont disulfure en particulier la serine, et/ou
- les acides aminés en positions 176 et 182 sont susceptibles de former un pont covalent autre qu'un pont disulfure notamment l'acide aspartique et l'ornithine, et/ou
- les acides aminés phénylalanine correspondant aux positions 163, 165, 168 et/ou 170 de la séquence de la protéine G sont remplacés par un acide aminé polaire, en particulier la sérine, et/ou
 - la séquence comprise entre les acides aminés numérotés 162 et 170 est délétée.

Des peptides présentant l'une des séquences ID n°: 1 à 73, ou une séquence possédant au moins 90% d'homologie avec l'une des séquences ID n° 1 à 73 sont ainsi particulièrement adaptés à la mise en oeuvre de l'invention.

D'autres immunogènes adaptés à la mise en oeuvre du procédé selon l'invention comprennent un dérivé de la protéine de surface du virus de l'hépatite A, B et C, une protéine de surface du virus de la rougeole, une protéine de surface du virus parainfluenza 3, en particulier une glycoprotéine de surface telle que hémaglutinine, neuraminidase HN et la protéine de fusion F.

Les séquences nucléotidiques, ARN ou ADN, codant pour des complexes tels que définis précédemment, et comportant des éléments permettant de cibler l'expression dans certaines cellules hôtes spécifiques sont comprises dans l'invention. Elles peuvent être incorporées dans un vecteur, viral ou plasmidique ; ce vecteur sera administré à un mammifère, notamment au sein d'une composition pharmaceutique, pour permettre la production in situ du complexe entre l'immunogène et la molécule support.

10

15

20

25

30

35

L'invention a également pour objet l'utilisation d'un gène de fusion ou d'un complexe entre un immunogène (P) et une molécule support tels que définis précédemment, à titre de médicament. Les compositions pharmaceutiques contenant le gène ou le complexe avec des excipients physiologiquement acceptables font également partie de l'invention. Ils sont particulièrement adaptés à la préparation d'un vaccin.

L'immunisation pourra être obtenue par l'administration de la séquence nucléotidique, seule ou par l'intermédiaire d'un vecteur viral. On peut également utiliser la cellule hôte, notamment une bactérie inactivée. Enfin, le complexe obtenu par couplage chimique ou sous forme de protéine de fusion induit une réponse d'anticorps très forte comparée à (P) seul couplé à l'adjuvant de Freund.

Dans le cadre d'un vaccin contre le VRS, la Demanderesse a montré l'efficacité de la protéine de fusion BBG2A, où G2A est un fragment de 101 acides aminés de la protéine G du VRS-A (G aa 130 - aa 230) Seq id n°1. Immunisés chez les rongeurs, BBG2A et BBG2A&C couplés à l'Alum (Hydroxyde d'Aluminium) confèrent une protection totale contre l'épreuve de challenge contre le VRS-A (souche Long).

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

Dans ces exemples on se référera à la figure suivante :

- Figure 1 : Construction de pVABBG2(A).

EXEMPLE 1 :CLONAGE DE GENE G2A EL G2A&C DANS VECTEUR D'EXPRESSION DVABB308 ET PRODUCTION DE PROTEINES DE FUSION BBG2A, BBG2A&C DANS ESCHERICHIA COLI

1) Vecteur d'expression pVABB308

Le vecteur d'expression dans *E coli*, pVABB308 (5,5 Kbp) renferme le promoteur de l'opéron tryptophane (Trp), suivi du gène codant pour la région de liaison à l'Albumine humaine BB, d'origine de la protéine G du Streptocoque (Nygren et col, J. Mol. Recognit. 1988; 1:69-74) et un site de clonage multiple mp8, auquel on peut insérer divers gènes hétérologues (voir figure 1). Le plasmide pVABB308 contient un gène de résistance à l'Ampicilline (AMP), un gène de résistance à la Tétracycline (Tet) et l'origine de réplication de *E. coli*. L'expression du gène est induite par addition de l'I.A.A. (Indole Acrylic Acid) dans le milieu de culture de *E. coli* en phase de croissance exponentielle.

5

10

15

20

25

30

35

2) Clonage de gène G2A et G2A&C dans pVABB308

2.1. BBG2A

Le gène codant pour G (130-230) du VRS-A a été obtenu par la méthode d'assemblage de gènes synthétiques en phase solide (selon Stahl et col, Biotechniques 1992; 14: 424-434) et cloné dans le vecteur d'expression pVABB par les sites de restriction EcoRl et Hind III. Le vecteur résultant est nommé pVABBG2A (5791 pb). Le produit de fusion BBG2A est purifié à partir du cytosol de *E. coli* transformé par le vecteur pVABBG2A sous deux formes :

- une forme soluble, BBG2A (sol), après désintégration des cellules et centrifugation, le surnageant contenant les protéines solubles est directement chargé sur colonne d'affinité.

Les produits sont récupérés après élution à pH acide.

- une forme insoluble, BBG2A (insoluble), obtenue après renaturation dans un milieu oxydant des corps d'inclusion dissous dans un agent chaotropique (Guanidine HCl) (31, 93) puis purifiée par affinité.

2.2. BBG2AδC

Les deux résidus cystèine (173, 186) sont remplacés par des sérines (Ser). Lors de l'assemblage de gènes, l'oligonucléotide qui renferme les 2 résidus Cys codés par le triplet (TGC) est substitué tout simplement par un autre oligonucléotide dont un des nucléotides a changé : (TCC) codant pour Ser. Nous avons voulu délibérément altérer un pont disulfure dans cette version pour garder uniquement le pont disulfure formé par les Cys (176,182), qui est critique pour la protection (Trudel et col, Virology 1991; 185: 749-757).

Nous avons introduit un résidu Met entre la queue d'affinité BB et G2A ou BB et G2A&C: BB-Met-G2A, BBM et G2A&C, ce qui permet d'effectuer un clivage chimique du produit de fusion par le bromure de cyanogène (CNBr); le mélange est passé sur colonne d'afinité HSA-Sepharose. Le peptide clivé G2A (G2A&C) n'est pas fixé et donc récupéré dans l'éluat, ensuite purifié par HPLC phase réverse.

3) Fermentation et purification de protéines de susion

Dans deux erlenmeyers contenant 250 ml de milieu TSB (Triptic Soy Broth, Difco) avec de l'Ampicilline (100 µg/ml, Sigma) et de la Tétracycline (8 µg/ml, Sigma), on inocule avec *E. coli* RV308 transformés avec les plasmides pVABBG2A et pVABBG2A&C respectivement. On incube pendant

10

15

20

25

30

16 heures à T° = 32°C sous agitation. 200 ml de cette culture sont inoculés dans un fermenteur (CHEMAP CF3000, ALFA LAVAL) contenant 2 litres de milieu de culture. Le milieu contient (g/l) = glycérol, 5 ; sulfate d'ammonium, 2,6; dihydrogénophosphate de potassium, 3; hydrogénophosphate dipotassium, 2 ; citrate de sodium 0,5 ; extrait de levure, 1; Ampicilline, 0,1; Tétracycline 0,008; Thiamine, 0,07; sulfate de magnésium, 1 et 1 ml/l de solution de traces éléments et 0,65 ml/l de solution de vitamines. Les paramètres contrôlés durant la fermentation sont : le pH, l'agitation, la température, le taux d'oxygénation, l'alimentation de sources combinées (glycérol ou glucose). Le pH est régulé à 7,3. La température est fixée à 32°C. La croissance est contrôlée en alimentant du glycérol à un débit constant pour maintenir le signal de tension de l'oxygène dissous à 30 %. Lorsque la turbidité de la culture (mesurée à 580 nm) atteint la valeur de 80 (environ après 27 heures de culture), la production des protéines est induite par addition de l'acide indole acrylique (I.A.A.) à la concentration finale de 25 mg/l. Trois heures après induction, les cellules sont récoltées par centrifugation. Les rendements en biomasse obtenus sont environ 150 g/l de culture.

Une fraction de 30 g de biomasse humide est resuspendue dans 70 ml de solution de TST (Tris-HCl 50 mM pll 8,0, NaCl 200 mM, 0,05 % Tween 20 et EDTA 0,5 mM). Les cellules sont désintégrées par sonication (Vibracell 72401, Sonics & Materials). Après centrifugation du lysat cellulaire, le surnageant est filtré (1,2 µm) et dilué dans 500 ml de TST. Les protéines de fusion ainsi obtenues sous formes solubles sont purifiées sur colonne d'affinité: HSA-Sepharose (human serum albumin) selon le protocole décrit par (Stahl et col, J. Immunol. Methods, 1989; 124: 43-52).

Le lysat insoluble, après centrifugation, est lavé une fois avec un tampon (Tris-HCl 50 mM pH 8,5; MgCl₂ 5 mM). Après lavage, le culot est solubilisé dans 30 ml de chlorhydrate de guanidine 7 M, Tris-HCl 25 mM (pH 8,5), Dithiotreitol (DTT) 10 mM, suivi d'une incubation à 37°C pendant 2 heures. Les protéines solubilisées sont additionnées à un tampon de renaturation (Tris-HCl 25 mM (pH 8,5); NaCl 150 mM et 0,05 % Tween 20).

La concentration du chlorhydrate de guanidine est ajustée à la concentration finale de 0,5 M dans le tampon de renaturation avant l'addition des protéines de fusion solubilisées. Le mélange est incubé à température ambiante, sous agitation modérée, pendant 16 heures. Après centrifugation, les produits de fusion solubles dans le surnageant sont purifiés sur colonne HSA-Sepharose. Les protéines de fusion purifiées sont analysées sur gel SDS-PAGE (12 %) dans des conditions réduites, sur l'appareil MINI PROTEAN II SYSTEM (BIORADS). Les protéines sont visualisées avec du Coomassie brilliant blue R250.

10

15

20

5

EXEMPLE 2 : EFFET PORTEUR DU POLYPEPTIDE BB ET IMMUNOGENICITE DE BBG2A&C

1. Schéma d'immunisations

Des souris C57Bl/6 (5 par lot) ont reçu 2 injections sous-cutanée de 10 µg d'équivalent G2A&C en présence d'adjuvants de Freund à J0 (adjuvant complet) et J14 (adjuvant incomplet). A J21, les sérums ont été testés individuellement en ELISA pour la production d'anticorps spécifiques de G2A&C. Le titre anticorps est déterminé comme étant l'inverse de la dilution du sérum donnant 2 fois l'absorbance du sérum de l'animal avant immunisation. Les résultats présentés sont la moyenne arithmétique des titres anticorps anti-G2A&C obtenus pour chacun des lots.

TABLEAU DE RESULTATS

25

~	ANTIGENE	Titre moyen d'anticorps anti G2A6C
	1) G2AδC + AF	180
	2) BBG2AδC + AF	92 800
30	3) G2A&C + BB + AF	1 200

2. Résultats

Le tableau ci-dessus montre que G2A&C est un faible immunogène même en présence d'adjuvant de Freund. La protéine BB a un faible pouvoir adjuvant, puisqu'additionnée à G2A&C le titre anticorps anti-G2A&C n'augmente que d'un log. En revanche, la fusion de BB à G2A&C accroît la production d'anticorps anti-G2A&C d'environ 3 log.

Nous pouvons donc conclure que BB est une excellente protéine porteuse pour G2A&C et que la protéine de fusion BBG2A&C est très immunogène.

10

15

20

25

5

EXEMPLE 3 :ETUDE DE PROTECTION INDUITE PAR DES PROTEINES DE FUSION BBG2A ET BBG2A&C CHEZ LES RONGEURS

a) Protocoles d'étude

Des souris BALB/c et des rats des cotonniers (Sigmodon hispidus) semelles (IFFA-CREDO), modèles animaux pour l'infection par le VRS, sont utilisés dans les expériences d'immunisation.

Les groupes d'animaux reçoivent 1, 2, ou 3 doses de 200 μg, 20 μg, 2 μg ou 0,2 μg de candidat vaccin VRS-A dans 20 % d'hydroxyde d'aluminium (Al(OH)₃) (v/v) à 2 semaines d'intervalle. Les souris sont immunisées par voie intrapéritonéale (i.p.), les rats des cotonniers par injections intramusculaires (i.m.). Les groupes contrôles reçoivent 10⁵ DICT₅₀ de VRS-A ou du PBS-A (PBS sans Ca²⁺ ni Mg²⁺) dans 20 % d'hydroxyde d'aluminium (v/v).

Trois à quatre semaines après la dernière immunisation, les animaux sont challengés par voie intranasale (i.n.) avec environ 105 DICT₅₀ VRS-A. Ils sont sacrifiés 5 jours plus tard, après ponction sanguine intracardiaque. La présence du virus dans leurs poumons est testée selon Trudel et col, Virology 1991; 185: 749-757).

Les différents produits testés sont BBG2A, BBG2A&C et BB seul.

30

b) Tableau de résultats

Résultats de protection chez les rongeurs Tableau 3.1

	Sou	<u>Souris</u>		Rat des cotonniers		
Antigènes	Protection*	Protection complète°	Protection	Protection complète		
BBG2A	41/41+	38/41	22/22	22/22		
BBG2A&C	32/34	27/34	8/13	7/13		
BB	0/20	0/20	0/3	0/3		
RSV-A	28/28	28/28	17/17	17/17		
PBS-A	0/29	0/29	0/21	0/21		

- * Protection = une réduction de virus dans les poumons de ≥ log₁₀2 par rapport au titre moyen de virus dans les poumons des souris immunisées avec PBS-Λ.
 - Protection complète = aucun virus détecté dans les poumons.
 - + X/Y où X = nombre des animaux protégés ou complètement protégés ;
- 25 Y = nombre des animaux testés

10

15

20

25

30

35

souris
В
chez
ction
Drote Tabl
de
Détails

	3 doses d'antigènes	ntigènes	2 doses d'antiaènes	opuec	1 4 5 5 6	
			VIII DO COCC	1841153	I dose d'antigenes	ligenes
200 ng/dosa	BBGZA	RBG2&C	BBG2A	BBG28C	BBG2A	RBC2&C
Protection complète *	-6/6 -6/6	9/9	4/4	4/4 3/4	4/4 3/4	2/4
20 ug/dose Protection* Protection complète *	4/4	4/4	3/3	55	Ź	Ę
2 µg/dose Protection* Protection complète *	4/4	4/4	2/2	5 5 5	: 5 5	E E !
0,2 ug/dose Protection* Protection complète °	4/4	47.4 37.4	두호	눌	<u> </u>	\$ \$ \$

* Protection = une réduction de virus dans les poumons de 2log102 par rapport au titre moyen de virus dans les poumons

des souris immunisées avec PBS-A.
* Protection complète = aucun virus détecté dans les poumons.

X = nombre de souris protégées ou complètement protégées;Y = nombre de souris testées +X/Y où

NT = Non testées

Résultats des test immunologiques chez les souris

Tableau 3.3

5	Antigènes	ELISA(LOG ₁₀ moyen)	Anticorps neutralisants (titre moyen/25µl)
	BBG2A	5.09 (28)	≥ 512 (15)
	BBG2A&C	3.71 (29)	≥ 256 (12)
10	RSV-A	5.32 (21)	≥ 512 (12)

() = nombre d'animaux testés

c) Discussion

15

20

25

30

Les résultats expérimentaux de protection sont présentés dans les tableaux 3.1. et 3.2. Chaque molécule a été testée au cours de 2 expériences indépendantes au moins. Les résultats montrent clairement que, indépendamment des protocoles d'immunisation utilisés, BBG2A protège les rongeurs contre une infection pulmonaire par le VRS-A. Dans nos conditions expérimentales, une injection unique de 200 µg, 2 de 2 µg, ou 3 de seulement 0,2 µg de BBG2A sont suffisantes pour protéger les souris contre l'infection (Tableau 3.2). Du virus a été détecté chez un troisième animal du même groupe mais à la limite de détection. Ces résultats suggèrent que BBG2A présente un potentiel et une efficacité très comparables à ceux du VRS-A chez les animaux immunisés contrôles et à ceux des vaccins candidats sous-unitaires du VRS-A décrits dans la littérature.

BBG2A&C a aussi été efficace chez la souris, protégeant 32 animaux sur 34 contre l'infection pulmonaire. Deux doses de 200 µg se sont révélées efficaces, tout comme 3 injections de 0,2 µg. Ainsi, dans ces schémas d'immunisation comportant plusieurs injections, BBG2A&C s'est montré comparable en activité et en efficacité chez la souris aux candidats vaccins sous-unitaires du VRS-A déjà décrits.

10

15

20

25

30

Les résultats des tests immunologiques de la réponse humorale et cellulaire, chez la souris BALB/c, sont présentés sur le tableau 3.3. En général, les titres moyens d'anticorps spécifiques anti-VRS-A obtenus en technique ELISA sont considérés comme un des reflets de l'activité protectrice des vaccins candidats. Les sérums des souris immunisées avec le VRS-A ont montré de façon constante des titres d'anticorps anti-VRS-A élevés. Le virus n'a jamais été détecté dans les poumons de ces animaux. Les souris immunisées par BBG2A ont montré des titres moyens d'anticorps anti-VRS-A semblablement élevés et ont toujours été protégées lors d'un challenge par le VRS-A.

BBG2A&C a permis d'induire des titres moyens d'anticorps anti-VRS-A inférieurs par rapport aux molécules mentionnées ci-dessus. De plus, les animaux immunisés par cette molécule ont montré une protection légèrement réduite. Si les sérums de quelques animaux immunisés par BBG2A&C ont montré des titres d'anticorps spécifiques anti-VRS-A très faibles (données non représentées), certains de ces animaux ont néanmoins été totalement protégés lors d'un challenge par le VRS-A.

Les études de protection mettent en évidence l'efficacité protectrice des vaccins candidats sous-unitaires anti-VRS-A. Deux molécules, BBG2A et BBG2A6C, se sont révélées très efficaces dans deux modèles de rongeurs pour l'infection au VRS-A, lors du challenge avec le virus homologue.

EXEMPLE 4: EFFICACITÉ IMMUNOGÉNIQUE ET PROTECTRICE DE BBG2A&C PAR RAPPORT À G2A&C CHEZ LA SOURIS BALBZO.

Matériels et méthodes:

Des groupes de 4 souris BALB/c, séronégatives vis-à-vis du VRS-A, ont été immunisées par injections intrapéritonéales (i.p.) 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 5.1, 0.51 et 0.051 nM de BBG2AδC et de G2AδC. La dernière molécule est dérivée d'un clivage chimique de BBG2AδC par le

Bromure de Cyanogène. Un groupe de 3 souris a été immunisé 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le tampon PBS pour servir de témoins négatifs. L'Alhydrogel (A1(OH)₃) (20% v/v) (Superfos BioSector, Danemark) a été utilisé comme adjuvant pour toutes les immunisations. Une ponction sanguine est réalisée 2 semaines après la dernière immunisation afin de déterminer les titres ELISA contre le G2A&C. Les souris ont été challengées avec le VRS-A (10⁵ DICT₅₀) 3 sémaines après la dernière immunisation. Elles ont été sacrifiées 5 jours plus tard et soumises à une ponction cardiaque afin de titrer les anticorps anti-VRS-A post-challenge, et les poumons ont été prélevés afin de titrer le VRS-A pulmonaire.

Résultats:

Voir Tableau 4.

15

20

25

30

10

5

Les résultats d'ELISA anti-G2A δ C indiquent que BBG2A δ C est toujours plus immunogénique que G2A δ C, quelle que soit la dose administrée (0.051 - 5.1 nM). Surtout à 0.051 nM, BBG2A δ C induit un titre moyen anti-G2A δ C de log₁₀ 3.27, alors que la même concentration de G2A δ C n'induit pas des anticorps anti-G2A δ C détectables. De même, pour ce qui concerne les ELISA anti-VRS-A; 4 souris sur 4 immunisées avec 5.1 ou 0.51 nM de BBG2A δ C ont été séropositives, dont des titres moyens de log₁₀ 2.67 et 2.78, respectivement. Deux souris sur 4, cependant, immunisées avec 5.1 nM de G2A δ C ont été séropositives, dont une à la limite de détection de l'essai et un titre moyen de log₁₀ \leq 2.19. Les souris immunisées avec 0.51 ou 0.051 nM de G2A δ C n'ont pas eu d'évidence d'anticorps anti-VRS-A.

Toutes les souris immunisées avec 5.1 ou 0.51 nM de BBG2A&C ont eu leurs poumons protégés contre un challenge avec le virus homologue. A part chez une souris immunisée avec 0.51 nM de BBG2A&C qui n'a présenté du virus qu'à la limite de détection de la méthode, la présence de virus pulmonaire n'a été mise en évidence chez aucun des autres animaux. Après immunisation avec 0.051 nM de BBG2A&C, 3 souris sur 4 ont été protégées, dont 2 sans évidence de virus pulmonaire. La 4éme a eu une

10

20

diminution de virus pulmonaire de l'ordre de log₁₀ 1.16 par rapport au titre moyen des témoins immunisés avec le PBS-A.

Trois souris sur 4, immunisées avec 5.1 nM de G2AδC, ont eu les poumons protégés contre un challenge avec le VRS-A. La 4éme a eu une diminution du virus pulmonaire de l'ordre de log 10 1.75 par rapport au titre moyen des témoins immunisés avec le tampon PBS-A. Parmi les souris protégées, il n'y a eu qu'une seule sans virus pulmonaire détecté. Nous observons les mêmes résultats après immunisation avec 0.51 nM de G2AδC mise à part une souris non-protégée qui n'a pas présenté de diminution importante de virus pulmonaire par rapport aux témoins immunisées avec le tampon PBS-A. Les voies respiratoires inférieures des souris immunisées avec 0.051 nM de G2AδC n'ont pas été protégées contre un challenge avec le virus homologue.

15 Conclusions:

Les résultats indiquent, selon les conditions de cette étude, que BBG2A&C est de l'ordre de 10 à 100 fois plus efficace queG2A&C pour l'induction des réponses immunitaires qui protègent les poumons contre un challenge avec le VRS-A.

Essicacité comparative d'immunogénicité et de la protection induite chez la souris BALD/c immunisée par BBG2A8C ou G2A8C. Tableau 4:

Concentration d'immunogène (nM)		Tilre ELISA (log10)	A (log ₁₀)		% animaux protégés	protégés	log10 DICT50 RSV-A
Immunisé avec =	<u>vs</u> G2A86 <u>BBG2A8C</u>	2ASC G2ASC	VS VRS-A	<u>S-A</u> <u>G2A5C</u>	BBG2A&C G2A&C	GZASC	BUG2A&C G2A&C
5.1	5.06 ± 0.27	4.70 ± 0.46	2.67 ± 0.83	≤2.19 ± 0.48	100	25	<1.53 ± 0.12 ≤1.80 ± 0.35
0.51	4.46 ± 0.46	3.86 ± 0.59	2.78 ± 0.60	<1.95 ± 0.00	75	25	≤1.47 ± 0.04 ≤1.97 ± 0.99
0.051	3.27 ± 1.53	<1.95 ± 0.0	<2.19 ± 0.48	<1.95 ± 0.00	20	0	≤1.93 ± 0.67 4.08 ± 0.48
PBS-A			<1.95 ± 0.00	± 0.00	0	_	4.03 ± 0.29

5

Efficacité protectrice des candidats vaccins chez la souris BALB/c 10 15 contre un challenge avec le VRS-A. 20

	श	. 8	28	35	 82	8	 8		
<u>0810</u>)	P.Ch vs	3.38 ± 0.00	4.66 ± 0.28	4.58 ± 0.35	4.18 ± 0.28	4.34 ± 0.48	3.86 ± 0.00	1.95 ± 0.00	
Titres ELISA (log10)	P.Im vs VRS-A	3.38 ± 0.00	4.66 ± 0.28	4.66 ± 0.28	4.34 ± 0.00	4.34 ± 0.48	3.54 ± 0.28	2.03 ± 0.20	00 0 + 63 7
ΞÌ	P.Im* vs antingen	6.25 ± 0.00	6.41 ± 0.28	6.09 ± 0.28	5.93 ± 0.28	5.77 ± 0.00	5.77 ± 0.00	•	•
Log10DICT50VRS-A		<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	3.74 ± 0.29	<1.45 ± 0.00
Produit		20µg ВВС7а	20µg ВВС200а	20µg ВВС198а	20µg ВВС196а	20µg ВВС194а	20µg BBG192a	PBS-A	RSV-A

* P.Im. = résultats d'ELISA post-immunisation mais avant challenge.

• P.Ch. = résultats d'ELISA des sérunis prélevés par ponction cardiaque lors du sacrifice.

25

30

Tableau 5:

EXEMPLE 5: EFFICACITÉ PROTECTRICE DES CANDIDATS VACCINS CHEZ LA SOURIS BALB/c CONTRE UN CHALLENGE AVEC LE VRS-A.

Matériels et Méthodes:

5

10

15

20

25

Des groupes de 3 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg des produits suivants:

BBG7A, BBG200A, BBG198A, BBG196A, BBG194A et BBG192A,

G7A(Seq id 29); G200(Seq id 23); G198(Seq id 24); G196(Seq id 25); G194(Seq id 26); G192(Seq id 27).

Deux groupes de 6 et 4 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le PBS-A et le VRS-A (105 TCID₃), respectivement, comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)₃) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Tous les animaux ont été prélevés à l'oeil avant la 1ère immunisation afin de vérifier leur séronégativité vis-à-vis du VRS-A. Tous étaient séronégatifs ou ont eu des titres à la limite de détection de l'essai EUSA. Deux semaines après la 2ème immunisation, ils ont été prélevés à l'oeil pour confirmer leur séroconversion vis-à-vis des antigènes et du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation, les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID₅₀ de VRS-A. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés afin de titrer le virus dans les voies respiratoires inférieures. Les sérums post-challenge ont été testés en EUSA contre les antigènes viraux.

Résultats:

Voir tableau 5.

30

35

Les souris immunisées avec BBG200A, BBG198A, BBG196A, BBG194A, BBG192A, et BBG7A ont été protégées contre un challenge avec le VRS-A sans évidence de virus dans les poumons. Tous les produits ont induit des titres moyens d'anticorps élevés contre l'antigène d'immunisation (log 10 5.77 - 6.41) et le VRS-A (log10 3.38 - 4.66).

Ces résultats sont en accord avec ceux issus des souris immunisées avec le VRS-A.

Conclusions:

5

Les molécules ci-dessus sont très immunogéniques et induisent des réponses immunitaires capables de protéger les poumons de la souris BALB/c contre un challenge avec le VRS-A. Ils constituent donc des candidats potentiels vaccins contre le VRS-A.

10

EXEMPLE 6: EFFICACITÉ PROTECTRICE DE BB-G4A CHEZ LA SOURIS BALB/c CONTRE UN CHALLENGE AVEC LE VRS-A.

Matériels et Méthodes:

15

20

25

30

Deux groupes de 3 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg de BB-G4A ou TT-G4A. Les molécules sont dérivées d'un couplage chimique du peptide G4A (residues 172-187) sur les protéines porteuses (soit BB soit TT). Deux groupes de 6 et 4 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le PBS-A et le VRS-A (105 TCID50), respectivement, comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)3) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Tous les animaux ont été prélevés à l'oeil avant la lère immunisation afin de vérisser leur séronégassvité vis-à-vis du VRS-A. Tous étaient séronégatifs ou ont eu des titres à la limite de détection de l'essai ELISA. Deux semaines après la 2ème immunisation, ils ont été prélevés à l'oeil pour confirmer leur séroconversion vis-à-vis des antigènes et du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation, les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID 50 de VRS-A. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés asin de titrer le virus dans les voies respiratoires insérieures. Les sérums post-challenge ont été testés en ELISA contre les antigènes viraux.

THE RESERVE OF THE PROPERTY OF

5

10

15

25

Résultats:

BB-G4A, protéine dérivée d'un couplage du peptide G4A sur BB, a protégé les souris sans évidence du virus pulmonaire. TT-G4A, protéine dérivée d'un couplage du peptide G4A sur TT a été moins efficace que BB-G4A en ce qui concerne la protection des poumons; 2 souris sur 3 ont été protégées, respectivement, dont 1 sans évidence de virus pulmonaire. La souris non-protégée a eu une diminution du taux de virus de l'ordre de log₁₀ 1.52 par rapport aux témoins immunisés par le PBS-A. Les rapports porteur:peptide pour BB-G4A et TT-G4A sont de ~1:7 et ~1:21, respectivement. Ces résultats indiquent donc que BB est un meilleur porteur de G4A que TT.

Les 2 produits ont induit des titres d'anticorps élevés contre l'antigène d'immunisation (\log_{10} 5.77 et 6.73, respectivement, pour les sérums anti-BB-G-4 Λ et anti-TT-G-4 Λ post-immunisation). Par contre, les animaux immunisés avec ces vaccins candidats ont eu des titres anti-VRS- Λ très faibles (\log_{10} 2.11 \pm 0.28 et 2.43 \pm 0.48, respectivement, pour les sérums anti-BB-G-4 Λ et anti-TT-G-4 Λ postimmunisation).

20 Conclusions:

BB-G4A est capable de protéger les souris contre un challenge avec le VRS-A sans évidence du virus pulmonaire. Il confirme donc son potentiel comme vaccin anti-VRS-A. Les résultats indiquent également que BB est un meilleur porteur de G4A que TT.

A TO THE SECOND SECOND

5

10

15

Essicacité protectrice de BB-G4A chez la souris BALB/c contre un challenge

avec le VRS-A.

Tableau 6:

20

25

30

			i i	PRC A
$ 2.27 \pm 0.55 $	2.43 ± 0.48)
	27.0	6 41 + 0 20	<1.78 + 0.38	20µg TT-G4A
D:07 CC-1				
1 00 0	211+028	5.77 + 0.00	<1.45 ± 0.00	APO-Da Shoz
VKS-A				100
	VRS-A	anhingen		
יייין מייין מייי	2 1111			-
	2 1 2	P Im ve	חסוחווסם ש/	
			20210121 50 VICS-A	
10810)	liftes ELISA (log10)	-1	י אמוני דיות ביות	Produit
		· ·		

• P.Lm. = résultats d'ELISA post immunisation mais avant challenge.

• P.Ch. = résultats d'ELISA des serums prélevés par ponction cardiaque lors du sacrifice.

EXEMPLE 7: PROTECTION CROISÉE DES POUMONS DES SOURIS BALB/c IMMUNISÉES AVEC BBG2A PAR VOIE INTRAPÉRITONÉALE VIS-À-VIS D'UN CHALLENGE HÉTÉROLOGUE AVEC LE VRS-B (SOUCHE 8/60).

5

10

15

20

25

35

Matériels et Méthodes:

Des souris BALB/c ont été immunisées soit 2 fois soit 3 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg de BBG2A par injection intrapéritonéale. Un autre groupe de souris ont été immunisées de la même façon par le PBS-A comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)3) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Un prélèvement de sang a été réalisé avant la lère immunisation afin de vérifier leur séronégativité vis-à-vis du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID 50 de VRS-A ou avec avec 105 TCID 50 de VRS-B. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés afin de titrer le virus dans les voies respiratoires inférieures. Les sérums post-challenge ont été testés en ELISA contre les antigènes viraux.

Résultats:

Toutes les souris étaient séronégatives pour le VRS-A au début de l'étude. Le premier groupe, 11 souris sur 11, immunisées avec 20 µg de BBG2A, ont été protégées vis-à-vis d'un challenge avec le VRS-A. Le deuxième groupe, 11 souris sur 11, ont été également protégées vis-à-vis d'un challenge hétérologue avec le VRS-B (tableau 7).

30 <u>Conclusions</u>:

L'immunisation des souris BALB/c avec l'antigène BBG2A confère une protection non seulement contre le VRS-A mais également vis-à-vis d'un challenge avec le VRS-B. L'antigène BBG2A induit donc une protection croisée vis-à-vis d'un challenge hétérologue.

10

15

20

25

30

日の日本日本のでは、100mmのでは

· Protection croisée des pounions des souris BALB/c imniunisées par BBG2A par Tableau 7 :

voie intrapéritonéale.

	Chall	Challenge avec le VRS-A	γ-S1	Cha	Challenge avec le VRS-B	นร-ช
	Log10 DITC50 a / g	/8 % protection ^D	Nbre d'animaux	Log10 DITC50	% protection	Nbre d'animaux
2000			Cachininini	/ g poumon		immunisés
20 gg gg07	<1.45° ± 0.00	100	11	1.68 ± 0.36	100	11
PRS.A	070 + 00 7				995	7.7
W-CO I	4.00 I 0.60	O	4	4.25 ± 0.27	C	ď
					•	`

% protection b = une réduction de virus dans les poumons de ≥ log10 1.8 par rapport au titre moyen de virus dans les poumons des souris immunisées avec le PBS-A. <1.45° = linite de détection de virus dans cet essai. DITC50 a <= dose infectieuse de culture lissu 50

EXEMPLE 8: ETUDE DE L'EFFET PRIMING DE BB SUR L'IMMUNISATION AVEC BBG2A

Des souris BALB/c sont sensibilisées à la protéine BB puis reçoivent une injection de BBG2A. Les titres IgG anti-G2A obtenus chez ces animaux sont comparés de ceux obtenus avec des souris recevant deux injections de BBG2A.

Matériel et Méthodes

10

Deux souris BALB/C (N=5/lot) sont immunisées en sous-cutané comme décrit ci-dessous :

15	+	JO	J14
	lot 1	0.1 ml PBS	0.1 ml PBS
	lot 2	20 μg BBG2A + AFC	20 μg BBG2A + AFI
20	lot 3	100 μg BB + AFC	20 μg BBG2A + AFI

AFC: Adjuvant Freund complet; AFI: Adjuvant Freund incomplet

Le sang des animaux est prélevé à J7 et J21 et le titre lgG sérique anti-G2A est déterminé individuellement par ELISA.

Résultats

Tableau de titres IgG anti-G2A

5				·····	***************************************
		J7		J21	
		LOT 2	LOT 1	LOT 2	LOT 3
10	S1	2	2	3.81	3.51
	S2	2	2	3.81	4.11
15	S3	2	2	3.81	4.41
	S4	2	2	4.41	3.51
	S5	2	2	3.81	4.71
20	m <u>+</u> σ	2	2 3.93	<u>+</u> 0.27 4.05	± 0.54

En résumé, le tableau de titres IgG anti-G2A à J7 et J21 :

25		10		J14	J21
		J ©	<i>J</i> -	J - ·	<i>J</i> -
	lot 1	O.1 ml PBS	-	0.1 ml PBS	2
30	lot 2	20 μg BBG2A + AFC	2	20 μg BBG2A + AFI	3.93 <u>+</u> 0.27
	lot 3	100 μg BB + ΛFC	-	20 μg BBG2A + AFI	4.05 ± 0.54

LOT 2: 2 injections de BBG2A

Une semaine après la première injection de $20~\mu g$ de BBG2A, on ne détecte pas d'IgG anti-G2A. En revanche, une semaine après la seconde injection de BBG2A il y a une forte production d'IgG anti-G2A : environ $4\log 10$.

LOT 3: injection $n^{\circ} 1 = BB$, injection $n^{\circ} 2 = BBG2A$

Après sensibilisation avec 100 μg de BB, une injection de 20 μg de BBG2A suffit pour induire un titre lgG anti-G2A de 4 log10, titre semblable à celui obtenu avec 2 injections de 20 μg de BBG2A.

Conclusion:

15

20

5

Ces résultats montrent que BB induit la production de cellules Th mémoires qui ont sourni le "help" nécessaire aux cellules B spécifiques de G2A lors de l'immunisation primaire avec BBG2A, ce qui aboutit à une réponse secondaire de type IgG. Ainsi, des cellules B naïves peuvent donc êtres stimulées pour produire des anticorps anti-G2A.

BB fournit donc le "T cell help" adéquat à la production d'anticorps dirigés contre G2A; en cela, il se comporte comme une protéine porteuse.

LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (i) DEPOSANT: ;
 - (A) NOM: PIERRE FABRE MEDICAMENT
 - (B) RUE: 45 PLACE ABEL GANCE
 - (C) VILLE: BOULOGNE
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 92100
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSÉ IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 78
 - (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: Apple Macintosh
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: MAC OS Systeme 7
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
 - (v) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
 - (A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9413310
 - (B) DATE DE DEPOT: 07-NOV-1994
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..303
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 1:

ACC GTG AAA ACC AAA AAC ACC ACG ACC CAG ACC CAG CCG AGC AAA
Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys

1 10 15

48

CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 20	CAG Gln	CGT Arg	CAG Gln	AAC Asn	AAA Lys 25	CCG Pro	CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 30	AAC Asn	AAC Asn	96	
			ттс					πс					ATC		AGC Ser	144	
			ACC Thr													· 192	
			AAA Lys													240	
ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys	AAA Lys	GAT Asp 85	CAT His	AAA Lys	CCG Pro	CAG Gln	ACC Thr 90	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	AAA Lys	GAA Glu 95	GTG Val	288	
			AAA Lys 100													303	

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..303
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:
- ACC GCG CAG ACC AAA GGC CGT ATC ACC ACC AGC ACC CAG ACC AAC AAA

 Thr Ala Gln Thr Lys Gly Arg Ile Thr Thr Ser Thr Gln Thr Asn Lys

 1 5 10 15

Pr	G AG	C ACC Thr	Lys 20	AGC Ser	CGT Arg	AGC Ser	AAA Lys	AAC Asn 25	CCG Pro	CCG Pro	AAA Lys	Lys	CCG Pro 30	AAA Lys	GAT Asp		96
GA [*] Asj	T TAC	CAC His 35	Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 40	TTC Phe	GTG Val	CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly		144
AA(Asr	AAC ASr Se	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 55	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	ACC Thr	ATC Ile 60	CCG Pro	AGC Ser	AAC Asn	AAA Lys	•	192
CCC Pro 65) Lys	AAG Lys	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr 70	ATC Ile	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	AAC Asn 75	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 80		240
ACC Thr	ACC Thr	AAC Asn	AAA Lys	CGT Arg 85	GAT Asp	CCG Pro	AAA Lys	ACC Thr	CCG Pro 90	GCG Ala	AAA Lys	ATG Met	CCG Pro	AAG Lys 95	AAG Lys		288
		ATC Ile															303
(2)	INF	ORMAT	IONS	POU	R LA	SEQ	ID	NO:	3:								
	(i)	(B (C	ACTEI) LOI) TYI) NOI) COI	NGUEI PE: 1 MBRE	UR: nucle DE 1	303 j éotic BRINS	paire de 5: si	es de imple	e ba:	: ses							
	(ii)	TYP	E DE	MOLE	CUL	: AC)N ·										
	(ix)		ACTER) NOM) EMP	I/CLE	: cc	S	303										
	(xi)	DESC	CRIPT	ION	DE L	A SE	QUEN	CE:	SEQ	ID N	0: 3	3:					
ACC Thr 1	GTG Val	AAA A Lys 7	ICC A Thr L	AA A ys A 5	AC A sn T	CC A hr T	CG A hr T	hr T	CC C hr. G 10	AG A ln T	CC C hr G	AG C ln P	ro S	GC A er L 15	AA ys		48
CCG Pro	ACC . Thr	ACC A Thr L	AA C ys G 20	AG C ln A	GT C rg G	AG A ln A	sn L	AA Ce ys Pi 25	CG C	CG A.	AC A sn L	ys P	CG A. ro A: 30	AC A sn A	AC sn		96 ·

GAT Asp	TTC Phe	CAT His 35	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 40	TTC Phe	GTG Val	CCG Pro	AGC Ser	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	144
AAC Asn	AAC Asn 50	Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 55	Ile	AGC Ser	AAA Lys	CGT Arg	ATC Ile 60	Pro	AAC Asn	AAA Lys	AAA Lys	192
			AAA Lys													240
			AAA Lys													288
	-		AAA Lys 100													303
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 303 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire																
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1303																
	(xi) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	4:				
ACC Thr	Ala	CAG Gln	ACC Thr	AAA Lys 5	GGC Gly	CGT Arg	ATC Ile	ACC Thr	ACC Thr 10	AGC Ser	ACC Thr	CAG Gln	ACC Thr	AAC Asn 15	AAA Lys	48
CCG Pro	AGC Ser	ACC Thr	AAA Lys	AGC Ser	CGT Arg	AGC Ser	AAA Lys	AAC Asn	Pro	CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro	AAA Lys	GAT Asp	96

									33								
GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 35	Phe	GAA	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 40	TTC Phe	GTG Val	CCC Pro	AGC Ser	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	14	4
AAC Asn	AAC Asn 50	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 55	ATC Ile	AGC Ser	AAA Lys	ACC Thr	ATC Ile 60	CCG Pro	AGC Ser	AAC Asn	AAA Lys	192	2
CCG Pro 65	AAA Lys	AAG Lys	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr 70	ATC Ile	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	AAC Asn 75	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 80	246	•
ACC Thr	ACC Thr	AAC Asn	AAA Lys	CGT Arg 85	GAT Asp	CCG Pro	AAA Lys	ACC Thr	CCG Pro 90	GCG Ala	AAA Lys	ATG Met	CCG Pro	AAG Lys 95	AAG Lys	288	ţ
		ATC Ile		-												303	
(2)		RMAT															
	(1)	(B (C	ACTE) LO) TY) NO) CO	NGUE PE : MBRE	UR: nucl DE	42 p éoti BRIN	aire de S: s	s de impl	bas e								

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..42
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

AGC ATC TGC AGC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 1 10

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:

1

1

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 42 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1..42 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6: AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA 42 Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 42 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1..42 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA

Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys

5

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..42
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 1 5 10

42

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Cys Lys
1 10

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Cys Lys
1 5 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Ser Lys
1 5 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 12:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Ser Lys
1 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 48 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1...48
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC AAA CCG
Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro
1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..303

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:

ACC Thr 1	GTG Val	AAA Lys	ACC Thr	AAA Lys 5	AAC Asn	ACC Thr	ACG Thr	ACC Thr	ACC Thr 10	CAG Gln	ACC Thr	CAG Gln	CCG Pro	AGC Ser 15	AAA Lys	48
CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 20	CAG Gln	CGT Arg	CAG Gln	AAC Asn	AAA Lys 25	CCG Pro	CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 30	AAC Asn	AAC Asn	96
GAT Asp	TCC Ser	CAT His 35	TCC Ser	GAA Glu	GTG Val	TCC Ser	AAC Asn 40	TCC Ser	GTG Val	CCG Pro	AGC Ser	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	144
AAC Asn	AAC Asn 50	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 55	ATC Ile	AGC Ser	AAA Lys	CGT Arg	ATC Ile 60	CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	AAA Lys	192
CCG Pro	GGC Gly	AAA Lys	AAA Lys	ACC Thr	ACG Thr 70	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	AAA Lys 75	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	Phe	AAA Lys 80	240
ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys	Lys	GAT Asp 85	CAT His	AAA Lys	CCG Pro	CAG Gln	ACC Thr 90	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	Lys	GAA Glu 95	GTG Val	288
			AAA Lys 100													303

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 51 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..51

	39	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:	
	CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys 5 10 15	48
AAA Lys		51
		,
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	
	CCG AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser S 10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

	(A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:	
	CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys 5 10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:	
	CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser 5 10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 17 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	

41	
(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: Modified-site (B) EMPLACEMENT:12 (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn</pre>	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: Modified-site (B) EMPLACEMENT:16 (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:	
Val Pro Asp Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile) 1 5 10 15	Kaa
Lys	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 17 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: Modified-site (B) EMPLACEMENT:12 (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:	
Wall Control And Control And Don The Ven Ten Ale Tie C	

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:

Lys

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 16
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:

ではは機能を

Val Pro Ser Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Ser

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 183 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..183
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:

CAG	ACC	CAG	CCC	AGC	AAA	.CCG	ACC	ACC	AAA	CAG	CGT	CAG	AAC	AAA	CCG	•	48
Gln	Thr	Gln	Pro	Ser	Lys	Pro	Thr	Thr	Lys	Gln	Arg	Gln	Asn	Lys	Pro		
1				5					10					15			

CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG 96 Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30

CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA 144 Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 35

CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA AAA ACC ACG ACC 183 Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr 50 55 60

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 177 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

,	(ii)	ТҮР	E DE	MOL	ECUL	E: A	DN									
	(ix)	(A) NO	M/CL	IQUE E: C	DS	.177	7								
	(xi)	DES	CRIF	MOIT	DE	LA S	EQUE	ENCE:	SEC	Q ID	NO:	24:				
AG Sln 1	ACC (CAG Gln	CCG Pro	AGC Ser 5	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 10	CAG Gln	CGT Arg	CAG Gln	AAC Asn	AAA Lys 15	CCG Pro	48
CCG Pro	AAC . Asn	AAA Lys	CCG Pro 20	AAC Asn	AAC Asn	GAT Asp	TTC Phe	CAT His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCG Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	AAC Asn	AAC Asn 40	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 45	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	144
CGT Arg	ATC Ile 50	CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 55	GGC Gly	AAA Lys	AAA Lys	ACC Thr						177
(2)	INFO	CAF () ()	RACTI A) L(B) T C) N	ERIS' ONGU YPE: OMBR	UR LA TIQUI EUR: nuc E DE GURA	ES D 171 léot BRI	E LA pai ide NS:	SEQ res simp	UENC de b le							
	(ii)) TYI	PE D	е мо	LECU	LE:	ADN									(
	(ix)	(A) N	OM/C	TIQU LE: CEME	CDS	17	1								
	(xi)) DE	SCRI	PTI0	N DE	LA	SEQU	IENCE	: SE	Q ID	NO:	25:				
CAG Gln 1	ACC Thr	CAG Gln	CCG Pro	AGC Ser 5	Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	Lys 10	Gln	CGT	CAG	AAC Asn	AAA Lys 15	Pro	48

	AAC Asn													GTG Val	96
	TGC Cys													AAA Lys	144
-	ATC Ile 50														171
(2)	(ii)	CAF (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	RACTE A) LO B) TO C) NO C) CO PE DE RACTE A) NO	ERIST DNGUE (PE: DMBRE DNFIC E MOL	FIQUE FIQUE FIQUE FIQUE	ES DE 165 Léoti BRIN TION:	LA paide ide is: s lin	SEQI res d simpl néaid	UENCI de bo						
	(xi)	DES	CRIF	OIT	I DE	LA S	EQUE	NCE :	SEC) ID	NO:	26:			
	ACC Thr														48
	AAC Asn														96
	TGC Cys														144
	ATC Ile 50														165

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) NOM/CLE: CDS

(B) EMPLACEMENT: 1..153

		(E	3) T 3) N(ONGUE (PE: OMBRE ONFI	nucl DE	éoti BRIN	ide IS: s	simpl	e	ises				
	(ii)	TYF	PE DE	E MOL	.ECUL	.E: /	ADN							
	(ix)	(A) NO	ERIST DM/CL UPLAC	.E: (CDS	159)						
	(xi)	DES	SCRI	PTIO	V DE	LA S	EQUI	ENCE	: SEC	Q ID	NO:	27:		
_	ACC Thr													48
	AAC Asn													96
	TGC Cys													. 144
-	ATC Ile 50													159
(2)	INFO	ORMA"	TION	S POI	UR LA	A SE	Q ID	NO:	28:					
	(i)	() ()	A) LI B) T C) N	ERISTONGUI YPE: OMBRI	EUR: nucl E DE	153 Léot BRI	pai ide NS: :	res (simp	de bo le					
	(ii)) TYI	PE D	E MO	LECUI	LE: /	ADN							
	(ix)) CAI	RACT	ERIS	TIQUI	E:								

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:	
CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 1 5 10 15	48
CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 35 40 45	144
CGT ATC CCG Arg Ile Pro 50	153
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 99 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN 	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:199	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:	
AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TGC Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys 1 5 10 15	48
AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile 20 . 25 30	96
CCG Pro	99

(2)	INFORMATIONS	POUR	LA	SEQ	ID	NO:	30:
-----	--------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 183 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..183
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:

				CCG												CCG Pro	48
1	6ln 1	Ihr	Gln	Pro	Ser 5	Lys	Pro	m	1111	10	GIII	Arg	0111	ASII	15		
	ccc	AAC	AAA	CCG	AAC	AAC	GAT	πс	CAT	πο	GAA	GTG	ттс	AAC	TTC	GTG	96
	Pro	Asn	Lys	Pro	Asn	Asn	Asp	Phe	His 25	Phe	Glu	Val	Phe	Asn 30	Phe	Val	<u>~</u>
				20					23					50			
	CCG	AGC	AGC	ATC	TGC	AGC	AAC	AAC	CCC	ACC	TGC	TGG	GCG	ATC	AGC	AAA	144
	Pro	Ser	Ser	Ile	Cys	Ser	Asn		Pro	Thr	Cys	Trp		Ile	Ser	Lys	
			35					40					45				
	CGT	ATC	CCG	AAC	AAA	AAA	ccc	GGC	AAA	AAA	ACC	ACG	ACC				183

Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr
50 55 60

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 177 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1.. 177

機に多いにも際し

	(xi) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	31:			
										Gln				CCG Pro	48
				Asn					Phe			TTC Phe	Phe	GTG Val	96
			Ile									GCG Ala 45		AAA Lys	144
						CCG Pro 55									177
(2)	INF	ORMA'	TION	S PO	JR L	A SEC	Q ID	NO:	32:						
	(i)	() ()	A) L(B) T C) N(ONGUI YPE : OMBRI	EUR: nuc' E DE	ES DE 171 léoti BRIM TION:	paide NS: :	res imp	de bo le						
	(ii)) TYI	PE DI	E MOI	.ECUI	.E: A	ADN								
	(ix)	(1	A) NO	ERIST DM/CL 1PLAC	.E: (.171	L					,		
	(xi)	DES	CRIF	OIT	DE	LA S	EQUE	NCE:	: SEC) ID	NO:	32:			
												CAG Gln			48
												TTC Phe			96
												GCG Ala 45			144

	ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys 50 55	171
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 165 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro S 10 15	48
	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
	AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys 35 40 45	144
-	ATC CCG AAC AAA AAA CCG Ile Pro Asn Lys Lys Pro 50 55	165
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	

(A) LONGUEUR: 159 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:	
CAG Gln	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	48
CCG Pro	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
	AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys 35 40 45	144
	ATC CCG AAC AAA Ile Pro Asn Lys 50	159
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 153 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1153 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:	
	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	48

CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 20	AAC Asn	AAC Asn	GAT Asp	TTC Phe	CAT His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCG Pro	AGC Ser	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	AAC Asn	AAC Asn 40	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 45	ATC Ile	AGC Ser	AAA Lys	144
	ATC Ile 50															153
(2)	INF	ORMA [*]	TION:	S P01	JR L	A SE	Q ID	NO:	36:							
		(I ((A) L(B) T(C) N(C) C(C)	ONGUI YPE: OMBRI ONFI	EUR: nuc' E DE GURA	99 _l léot BRII TION	pair ide NS: : li	es do simp	e ba: le							
	(ix	-	N (A	ERIS OM/C MPLA	LE:	CDS	99									
	(xi) DE	SCRI	PTI0	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	36:				
	Pro	AAC Asn														48
AGC Ser	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser 20	Asn	AAC Asn	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys 25	TGG Trp	GCG Ala	ATC Ile	AGC Ser	AAA Lys 30	CGT Arg	ATC Ile	96
CCG Pro																9 9
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	37:							
	(i	(A) L B) T C) N	ERIS ONGU YPE: OMBR	EUR: nuc E DE	183 léot BRI	pai ide NS:	res simp	de b le							

	(ii) TY	PE D	E MO	LECU	LE:	ADN								
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1183														
	(xi) DE:	SCRII	PTIO	N DE	LA :	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	37:			
	Thr	CAG Gln								Ser					48
		AAA Lys													96
		AGC Ser 35													144
		CCG Pro													183
(2)	(i) (ii)	(B) (C) (D) TYP	ACTE) LO) TY) NO) CO	RIST DNGUE 'PE: DMBRE DNFIG	IQUE UR: nucl DE URAT	S DE 177 éoti BRIN ION:	E LA pair de IS: s lin	SEQU es d	JENCE Je ba						
		_) NO) EM	M/CL PLAC	E: C EMEN	DS T:1.			SEQ	ID	NO:	38:			
		CAG (Gln									-			 	48

CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	144
ACC Thr	ATC Ile 50	CCG Pro	AGC Ser	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 55	AAA Lys	AAG Lys	AAA Lys	CCG Pro						177
(2)	INFO	CAF () (E	WCTE	ERIST ONGUI (PE: OMBRI	TIQUE EUR: nuci	S DI 171 léot BRII	E LA pai ide NS:	SEQ res simp	UENCI de ba	E: ases						
	(ii)) TYI	PE DE	E MOI	LECUI	LE: /	ADN									
	(ix)	(/	RACTI A) NO B) EI	DM/CI	LE:	CDS	17	1								
	(xi)) DE:	SCRII	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	39:				
AGC Ser 1	Thr	CAG Gln	ACC Thr	AAC Asn S	Lys	CCG Pro	AGC Ser	ACC Thr	AAA Lys 10	Ser	CGT Arg	AGC Ser	AAA Lys	AAC Asn 15	CCG Pro	48
CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC	CAC His 25	Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	Ile	TGC Cys	GGC	AAC Asn	AAC Asn 40	Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	He	TGC Cys	AAA Lys	144
	ATC Ile 50	Pro					Lys									171

(2)	INFORMATIONS	POUR	LA	SEQ	ID	NO:	40:
-----	--------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 165 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..165
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:

AGC	ACC	CAG	ACC	AAC	AAA	CCG	AGC	ACC	AAA	AGC	CGT	AGC	AAA	AAC	CCG	48
Ser	Thr	Gln	Thr	Asn	Lys	Pro	Ser	Thr	Lvs	Ser	Ara	Ser	Lvc	Δsn	Pro	.0
1				5	•				10	- •	9		-,5	15	, , ,	

CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG
Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val
20 25 30

CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA

Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys

35

40

45

ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pró 50 55

165

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 41:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 159 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..159

	(xi)	DES	CRIF	MOIT	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEC	OI (NO:	41:				
AGC Ser 1	ACC Thr	CAG Gln	ACC Thr	AAC Asn 5	AAA Lys	CCG Pro	AGC Ser	ACC Thr	AAA Lys 10	AGC Ser	CGT Arg	AGC Ser	AAA Lys	AAC Asn 15	CCG Pro	48
CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	144
				AAC Asn												159
(2)	(i (ii)) CA ((() () () () ()	RACT B) T C) N D) C PE C ARACT (A) H (B) E	ERIS ONGU YPE: IOMBR ONFI DE MO FERIS OM/O	TIQUEUR: nuc E DE GURA DLECU	ES D 153 léot BRI TION LE: CDS	E LA pai ide NS: : li ADN	SEQ res simp néai	UENC de b le re	ases						
AG(Ser		- CA	c ()	C AA	ON DE	4 CCC	. AGC	CAC	C AA/	A AGO	c cc.	r ago	. AAA	AST	CCG Pro	48
	L		A ((G AA	s ca.	T (A)	r TAG	C CA	TT(s Ph	o C GA	A GT	G TT	C AA(TTO Phe	CTG Val	96

	TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 35 40 45	144
	ATC CCG Ile Pro 50	153
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 99 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:199	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:	
	CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC TGC Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys 5 10 15	48
	ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA ACC ATC Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile 20 25 30	96
CCG Pro		99
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 183 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	

	(ix)	CAR (A (B) NC	M/CL	.E: C	: :DS :T:1.	. 183	3								
	(xi)	DES	CRIF	MOIT) DE	LA S	EQUE	NCE:	SEC) ID	NO:	44:				
AGC Ser 1	ACC Thr	CAG Gln	ACC Thr	AAC Asn 5	AAA Lys	CCG Pro	AGC Ser	ACC Thr	AAA Lys 10	AGC Ser	CGT Arg	AGC Ser	AAA Lys	AAC Asn 15	CCG Pro	48
CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCC Pro	AGC Ser	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC	AGC Ser	AAA Lys	144
ACC Thr	ATC Ile 50	CCG Pro	AGC Ser	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 55	AAA Lys	AAG Lys	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr 60	ATC Ile				183
(2)	(i (ii	() () TY (A	RACT A) L B) T C) N D) C PE D RACT	ERIS ONGU YPE: OMBR ONFI E MO	TIQUI EUR: nuc E DE GURA LECU	ES DI 177 léot BRII TION LE:	E LA pai ide NS: : li	SEQU res d	JENC de b	E: ases						
	(xi) DE	B) E		CEME	NT:1			: SE	Q ID	NO:	45:				
Ser 1	Thr	CAG Gln	Thr	Asn 5	Lys	Pro	Ser	Thr	Lys 10	Ser	Arg	Ser	Lys	Asn 15	Pro	48
CCC Pro	AAA D Lys	AAA Lys	CCC Pro	Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	Pne	GTG Val	96

			Ile		GGC			Gln					Ile			1
		Pro			Lys										177	
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	46:							
	(i)	(A) L B) T C) N	ONGU YPE: OMBR	TIQUE EUR: nuc E DE GURA	171 léot BRI	paide NS: :	res imp	de b le							
	(ii)) TY	PE D	E MO	LECUI	LE: A	ADN									
	(ix)	(N CA	OM/C	TIQUE LE: (CEMEN	CDS	171	l								
	(xi)) DE:	SCRI	PTIO	N DE	LA S	EQUE	NCE:	: SEC	Q ID	NO:	46:				
					AAA Lys										48	
					GAT Asp										96	
					GGC Gly										144	
					AAA Lys										171	

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:

	(i)	(A (E ()	() LC () TY () NC	RIST ONGUE 'PE: OMBRE ONFIG	UR: nucl DE	165 éoti BRIN	pair .de IS: s	es d	le bo .e							
	(ii)) TYF	PE DE	MOL	.ECUL	.E: <i>A</i>	NDN									
	(ix)	(/) NO	RIST DM/CL MPLAC	.E: (CDS	165	5								
	(xi)	DES	CRIF	PTION	I DE	LA S	SEQUI	NCE:	: SEC	Q ID	NO:	47:				
				AAC Asn S												48
CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCC Pro	AGC Ser	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC Ile	AGC Ser	AAA Lys	144
_		Pro		AAC Asn												165
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	48:							
	(i)	(A) LI B) T C) NI	ERIS' ONGUI YPE: OMBRI	EUR: nuc E DE	159 léot BRI	pai ide NS:	res (de b le							
	(;;	۸. ل	סב ה	E MO	ECH	ı F •	ΔΩΝ									

(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT:1..159

	(xi)) DES	SCRI	PTIO	N DE	LA :	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	48:			
	ACC Thr														48
	AAA Lys								Phe				Phe		96
	AGC Ser														144
	ATC Ile 50														159
(2)	(ii)	CAF (C)	RACTE 3) LO 3) TY 1) NO PE DE RACTE 3) NO 3) EM	ERIST ONGUE (PE: OMBRE ONFIG E MOL	TIQUE UR: nucl DE URAT ECUL	ES DE 153 Léoti BRIN TION: .E: A	E LA pair ide NS: s lir	SEQI res d simpl néair	JENCE de ba	ıses	NO:	49:			
	ACC Thr														48
	AAA Lys														96

CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA
Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys
35

ACC ATC CCG
Thr Ile Pro
50

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 99 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..99
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91:

AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC AGC
Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val.Phe Asn Phe Val Pro Ser
1 5 10 15

AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA ACC ATC Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile 20 25 30	96
CCG Pro	99
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 303 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1303	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:	
CAA AAC AGA AAA ATC AAA GGT CAA TCA ACA CTA CCA GCC ACA AGA AAA Gln Asn Arg Lys Ile Lys Gly Gln Ser Thr Leu Pro Ala Thr Arg Lys 1 5 10 15	48
CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT CAA GAC Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His Gln Asp 20 25 30	96
CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT CCC TGC AGT ACA TGT GAA His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu 35 40 45	144
GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG ACG GAA AGA GCA Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg Ala 50 55 60	192
CCA AGC AGA GCA CCA ACA ATC ACC CTC AAA AAG ACA CCA AAA CCA AAA Pro Ser Arg Ala Pro Thr Ile Thr Leu Lys Lys Thr Pro Lys Pro Lys 65 70 75 80	240
ACC ACA AAA AAG CCA ACC AAG ACA ACA ATC CAT CAC AGA ACC AGC CCA Thr Thr Lys Lys Pro Thr Lys Thr Thr Ile His His Arg Thr Ser Pro 85 90 95	288

GAA ACC AAA CTG CAA Glu Thr Lys Leu Gln 100 303

(2) INFORMATIONS	POUR	LA	SEQ	ID	NO:	52:
------------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: 1..303

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:

CAA Gln 1	AAC Asn	AGA Arg	AAA Lys	ATC Ile 5	AAA Lys	GGT Gly	CAA Gln	TCA Ser	ACA Thr 10	CTA Leu	CCA Pro	GCC Ala	ACA [*] Thr	AGA Arg 15	AAA Lys	48
CCA Pro	CCA Pro	ATT Ile	AAT Asn 20	CCA Pro	TCA Ser	GGA Gly	AGC Ser	ATC Ile 25	CCA Pro	CCA Pro	GAA Glu	AAC Asn	CAT His 30	CAA Gln	GAC Asp	96
CAC His	AAC Asn	AAC Asn 35	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr	CTC Leu	CCC Pro 40	TAT Tyr	GTT Val	CCC Pro	AGC Ser	AGT Ser 45	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu	144
GGT Gly	AAT Asn 50	CTT Leu	GCA Ala	TGC Cys	TTA Leu	TCA Ser 55	CTC Leu	AGC Ser	CAT His	ATT Ile	GAG Glu. 60	ACG Thr	GAA Glu	AGA Arg	GCA Ala	192
CCA Pro 65	Ser	AGA Arg	GCA Ala	CCA Pro	ACA Thr 70	ATC Ile	ACC Thr	CTC Leu	AAA Lys	AAG Lys 75	ACA Thr	CCA Pro	AAA Lys	CCA Pro	AAA Lys 80	240
ACC Thr	ACA Thr	AAA Lys	AAG Lys	CCA Pro 85	ACC Thr	AAG Lys	ACA Thr	ACA Thr	ATC Ile 90	CAT His	CAC His	AGA Arg	ACC Thr	AGC Ser 95	CCA Pro	288

			Leu 100	Gln										303
(2)	INF	orma	TION	S PO	UR L	A SE	Q I0	NO:	53:					
	(i	(RACT A) L B) T C) N D) C	ONGU YPE : OMBR	EUR: nuc E DE	183 léot BRI	pai ide NS:	res simp	de b		i.			
	(ii) TY	PE D	Е МО	LECU	LE:	ADN							
	(ix	(RACT A) N B) E	OM/C	LE:	CDS	18	3						
	(xi) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	53:		
			ACA Thr											 48
			CAT His 20											96
			ACA Thr											144
			GAA Glu											183
(2)	INFO	ORMAT	rions	POL	JR LA	SE(Q ID	NO:	54:					
	(i)	CAF	RACTE	RIST	TOUE	S DE	- IA	SEQL	JENCE	:•				

(A) LONGUEUR: 177 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

学经过的

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1177	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:	
CTA Leu 1	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 5 10 15	48
CCA Pro	GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
	TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 35 40 45	144
	GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro 50 55	177
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 171 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 1 171 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:	
CTA -Leu 1	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 5 10 15	48

	GAA AAC Glu Asr											Tyr	96
	TGC AGT Cys Ser 35	Thr											144
	GAG ACC Glu Thr 50					-							171
(2)	(ii) TY (ix) CA	RACTI A) L(B) TO C) N(C) N(C) D) C(C)	ERIST ONGUE YPE: OMBRE ONFIC E MOL	FIQUE TIQUE TIQUE E: C	ES DE 165 Léoti BRIN FION: .E: A	E LA painide NS: s lir	SEQI res d simpl néair	JENCI de ba		,			
	(xi) DE	SCRIF	PTION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	56:		
	CCA GCC Pro Ala												48
	GAA AAC Glu Asn												96
	TGC AGT Cys Ser 35												144
	GAG ACG Glu Thr 50												165

(2) INFORMATIONS	POUR	LA	SEQ	ID	NO:	57:
------------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 159 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..159
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57:

CTA Leu	CCA	GCC	ACA	AGA	AAA	CCA Pro	CCA Pro	ATT Ile	AAT Asn	CCA Pro	TCA Ser	GGA	AGC Ser	ATC Ile	CCA Pro	48
Leu 1	PFO	ALU	1111	5	Lys	,,,			10					15		

CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT 96
Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val
20 25 30

CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT

Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His

35

40

45

ATT GAG ACG GAA AGA Ile Glu Thr Glu Arg 50 159

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 153 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..153

LOCATION CONTROL OF THE CONTROL OF T

	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 58:	
	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 5 10 15	48
	GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
	TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 35 40 45	144
	GAG ACG Glu Thr 50	153
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 99 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:199	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59:	
	CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT CCC TGC His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys 5 10 15	48
	ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu 20 25 30	96
ACG		99

,,														
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60:														
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 183 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire														
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1183														
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60:														
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 5 10 15	48													
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96													
CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35 40 45	144													
ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA ACA A	183													
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61:														
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 														
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														

(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS

(B) EMPLACEMENT:1..177

	(xi)	DES	CRIP	OIT	I DE	LA S	SEQUI	ENCE	: SE	Q ID	NO:	61:		
_	CCA (48
	GAA A Glu A												Tyr	96
	AGC /													144
	GAG A Glu 1 50													177
(2)	INFOR	RMAT	IONS	POU	R LA	SEC	Q ID	NO:	62:					
	(i)	(A (B (C) LO) TY) NO	NGUE PE : MBRE	UR: nucl DE	171 éoti BRIN	E LA pair ide iS: s : lir	es d	ie bo					
	(ii)	TYP	E DE	MOL	ECUL	E: A	DN		•					
	(ix)	(A)	ON (M/CL	E: C	DS	. 171							
	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	62:		
	CCA G Pro A													48
	GAA A Glu A													96
	AGC A Ser S													144

ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg 50 55	171													
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:														
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 165 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165														
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:														
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 5 10 15	48													
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96													
CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35	144													
ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro 50 55	165													
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64:														
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 159 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 														
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														

(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 5 10 15	48
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35 40 45	144
ATT GAG ACG GAA AGA Ile Glu Thr Glu Arg 50	159
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 153 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1153 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 5 10 15	48

CCA Pro	GAA Glu	AAC Asn	CAT His 20	CAA Gln	GAC Asp	CAC His	AAC Asn	AAC Asn 25	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr	CTC Leu	CCC Pro 30	TAT Tyr	GTT Val	96
CCC Pro	AGC Ser	AGT Ser 35	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu	GGT Gly	AAT Asn 40	CTT Leu	GCA Ala	TGC Cys	TTA Leu	TCA Ser 45	CTC Leu	AGC Ser	CAT His	144
	GAG Glu 50															153
(2)	(i)	(I	RACTI A) L(B) T C) N(C) C(ERIST ONGUI YPE: OMBRI ONFI	TIQUE EUR: nucl E DE GURA	S DI 99 léot BRII TION	E LA paire ide NS: :	SEQI es de simp	JENCI e ba: le							
		•	A) NO B) EI	OM/CI MPLA	LE: (CDS NT:1		ENCE	: SE(Q IO	NO:	66:				
AAC Asn 1	CAT His	CAA Gln	GAC Asp	CAC His 5	AAC Asn	AAC Asn	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr 10	CTC Leu	CCC Pro	TAT Tyr	GTT Val	CCC Pro 15	AGC Ser	48
AGT Ser	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu 20	GGT Gly	AAT Asn	CTT Leu	GCA Ala	TGC Cys 25	TTA Leu	TCA Ser	CTC Leu	AGC Ser	CAT His 30	ATT Ile	GAG Glu	96
ACG Thr																99
(2)		ORMA) (A (ERIS ONGU	TIQU EUR:	ES D 51	E LA pair	SEQ	UENC	E: ses						

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67:	
	CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys 5 10 15	48
CAT His		51
(Z)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:	
	CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser 5 10 15	48
CAT His		51

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 16
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69:

Val Pro Asp Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Xaa 1 5 10 15

His

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:

Val Pro Ser Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Ser 1 5 10 15

His

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..42
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:

AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 1 5 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..42

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:

AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His

1 5 10

42

48

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:

Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Ser His 1 5 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 657 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..657
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74:

AAA TAT GGA GTA AGT GAC TAT TAC AAG AAT CTA ATC AAC AAT GCC AAA Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr Tyr Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys 1 5

															GCG Ala	96
AAG Lys	AAA Lys	GCG Ala 35	CGT Arg	ATT	TCA Ser	GAA Glu	GCA Ala 40	ACA Thr	GAT Asp	GGC	TTA Leu	TCT Ser 45	GAT Asp	TT(Phe	TTG Leu	144
AAA Lys	TCA Ser 50	CAA Gln	ACA Thr	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu 55	GAT Asp	ACT	GTT Val	AAA Lys	TCA Ser 60	ATT	GAA Glu	TTA Leu	GCT Ala	192
GAA Glu 65	GCT Ala	AAA Lys	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala 70	AAC Asn	AGA Arg	GAA Glu	CTT Leu	GAC Asp 75	AAA Lys	TAT Tyr	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser 80	240
GAC Asp	TAT Tyr	CAC His	AAG Lys	AAC Asn 85	CTA Leu	ATC Ile	AAC Asn	AAT Asn	GCC Ala 90	AAA Lys	ACT Thr	GTT Val	GAA Glu	GGT Gly 95	GTA Val	288
AAA Lys	GAC Asp	Leu	CAA Gln 100	GCA Ala	CAA Gln	GTT Val	Val	GAA Glu 105	TCA Ser	GCG Ala	AAG Lys	Lys	GCG Ala 110	CGT Arg	ATT Ile	336
TCA Ser	Glu	GCA Ala L15	ACA Thr	GAT Asp	GGC	Leu	TCT Ser 20	GAT Asp	TTC Phe	TTG Leu	Lys	TCA Ser LZS	CAA Gln	ACA Thr	CCT Pro	. 384
Ala	GAA Glu 130	GAT Asp	ACT Thr	GTT Val	AAA Lys 1	TCA Ser .35	ATT Ile	GAA Glu	TTA Leu	Ala	GAA Glu 40	GCT Ala	AAA Lys	GTC Val	TTA Leu	432
GCT Ala 145	AAC Asn	AGA Arg	GAA Glu	CTT [·] Leu	GAC Asp 150	AAA Lys	TAT Tyr	GGA Gly	Val	AGT Ser 155	GAC Asp	TAT Tyr	TAC Tyr	AAC Lys	AA(Asn 160	480
CTA Leu	ATC Ile	AAC Asn	Asn .	GCC Ala 65	AAA Lys	ACT Thr	GTT Val	Glu	GGT Gly 70	GTA Val	AAA Lys	GCA Ala	leu	ATA Ile 75	GAT Asp	528
GAA Glu	ATT Ile	Leu	GCT Ala 80	GCA Ala	TTA Leu	CCT / Pro	Lys	ACT Thr 85	GAC A	ACT Thr	TAC Tyr	Lys	TTA Leu 90	ATC Ile	CTT Leu	576
AAT Asn	Gly	AAA Lys 95	ACA 1	TTG Leu	AAA (Gly (GAA Glu 00	ACA . Thr	ACT / Thr	ACT (Thr (Glu ,	GCT Ala' 05	GTT Val	GAT Asp	GCT Ala	624

TOWNS OF SERVICE

GCT ACT GCA AGA TCT TTC AAT TTC CCT ATC CTC Ala Thr Ala Arg Ser Phe Asn Phe Pro Ile Leu 210 215	657													
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75:														
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 324 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire														
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1324														
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:														
AAA TAT GGA GTA AGT GAC TAT CAC AAG AAC CTA ATC AAC AAT GCC AAA Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr His Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys 1 5 10 15	48													
ACT GTT GAA GGT GTA AAA GAC CTT CAA GCA CAA GTT GTT GAA TCA GCG Thr Val Glu Gly Val Lys Asp Leu Gln Ala Gln Val Val Glu Ser Ala 20 25 30	96													
AAG AAA GCG CGT ATT TCA GAA GCA ACA GAT GGC TTA TCT GAT TTC TTG Lys Lys Ala Arg Ile Ser Glu Ala Thr Asp Gly Leu Ser Asp Phe Leu 35 40 45	144													
AAA TCA CAA ACA CCT GCT GAA GAT ACT GTT AAA TCA ATT GAA TTA GCT Lys Ser Gln Thr Pro Ala Glu Asp Thr Val Lys Ser Ile Glu Leu Ala 50 55 60	192													
GAA GCT AAA GTC TTA GCT AAC AGA GAA CTT GAC AAA TAT GGA GTA AGT Glu Ala Lys Val Leu Ala Asn Arg Glu Leu Asp Lys Tyr Gly Val Ser 65 70 75 80	240													
GAC TAT TAC AAG AAC CTA ATC AAC AAT GCC AAA ACT GTT GAA GGT GTA Asp Tyr Tyr Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys Thr Val Glu Gly Val 85 90 95	288													

				GAT Asp					a Ala						324
(2)	INF	ORMA	TION	IS PO	UR L	A SE	Q IC	NO:	76:						
	(i		A) L B) T C) N	ERIS ONGU YPE: OMBR	EUR: nuc E DE	105 léot BRI	0 pa ide NS:	ires simp	de ole		es				
	(ii) TY	PE D	E MO	LECU	LE:	ADN								
	(ix	(A) N	ERIS OM/C MPLA	LE:	CDS	10	50							
	(xi) DE	SCRI	PTI0	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	76:			
										His				GAC Asp	48
									Gly					AAG Lys	96
				AAT Asn										CAA Gln	144
				GAA Glu										-	192
				GAT Asp											240
				GAA Glu 85											288
				GGA Gly											336

The second second

PA P

GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 115	GTT Val	GAA Glu	GGT Gly	GTA Val	AAA Lys 120	GAC Asp	CTT Leu	CAA Gln	GCA Ala	CAA Gln 125	GTT Val	GTT Val	GAA Glu	•	384
TCA Ser	GCG Ala 130	AAG Lys	AAA Lys	GCG Ala	CGT Arg	ATT Ile 135	TCA Ser	GAA Glu	GCA Ala	ACA Thr	GAT Asp 140	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	•	432
TTC Phe 145	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser	CAA Gln	ACA Thr 150	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 155	GTT Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	GAA Glu 160		480
TTA Leu	GCT Ala	GAA Glu	GCT Ala	AAA Lys 165	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala	AAC Asn	AGA Arg 170	GAA Glu	CTT Leu	GAC Asp	AAA Lys	TAT Tyr 175	GGA Gly		528
GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 180	TAC Tyr	AAG Lys	AAC Asn	CTA Leu	ATC Ile 185	AAC Asn	AAT Asn	GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 190	GTT Val	GAA Glu		576
GGT Gly	GTA Val	AAA Lys 195	GCA Ala	CTG Leu	ATA Ile	GAT Asp	GAA Glu 200	ATT Ile	TTA Leu	GCT Ala	GCA Ala	TTA Leu 205	CCT Pro	AAG Lys	ACT Thr	ı	624
GAC Asp	ACT Thr 210	TAC Tyr	AAA Lys	TTA Leu	ATC Ile	CTT Leu 215	AAT Asn	GGT Gly	AAA Lys	ACA Thr	TTG Leu 220	AAA Lys	GGC Gly	GAA Glu	ACA Thr	1	672
ACT Thr 225	ACT Thr	GAA Glu	GCT Ala	GTT Val	GAT Asp 230	GCT Ala	GCT Ala	ACT Thr	GCA Ala	AGA Arg 235	TCT Ser	TT(Phe	AAT Asn	TTC Phe	CCT Pro 240		720
ATC Ile	CTC Leu	GA G Glu	AAT Asn	TCC Ser 245	ATG Met	ACC Thr	GTG Val	AAA Lys	ACC Thr 250	AAA Lys	AAC Asn	ACC Thr	ACG Thr	ACC Thr 255	ACC Thr		768
CAG Gln	ACC Thr	CAG Gln	CCG Pro 260	Ser	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr 265	Lys	CAG Gln	CGT Arg	CAG Gln	AAC Asn 270	AAA Lys	CCG Pro	;	816
CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys 275	Pro	AAC Asn	AAC Asn	GAT Asp	TTC Phe 280	CAT His	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe 285	AAC Asn	TTC Phe	GTG Val		864
CCG Pro	TGC Cys 290	AGC Ser	ATC Ile	TGC Cÿs	AGC Ser	AAC Asn 295	AAC Asn	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp 300	GCG Ala	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	,	912

											Thr				ACC Thr 320)
										Asp					ACC Thr	1008	ţ
			AAA Lys 340						Lys							1050)
(2)	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 1071 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:11071																
	(xi)	DES	CRIF	OIT) DE	LA S	EQUE	ENCE :	: SEC	Q ID	NO:	77:					
			ATT Ile													48	
			GAC Asp 20													96	
			AAC Asn													144	
			GTT Val													192	

GAT Asp 65	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	TTC Phe 70	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser	CAA Gln	ACA Thr 75	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 80	2	240
GTT Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT Ile	GAA Glu 85	TTA Leu	GCT Ala	GAA Glu	GCT Ala	AAA Lys 90	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala	AAC Asn	AGA Arg 95	GAA Glu	2	288
CTT Leu	GAC Asp	AAA Lys	TAT Tyr 100	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 105	CAC His	AAG Lys	AAC Asn	CTA Leu	ATC Ile 110	AAC Asn	AAT Asn	3	336
GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 115	GTT Val	GAA Glu	GGT Gly	GTA Val	AAA Lys 120	GAC Asp	CTT Leu	CAA Gln	GCA Ala	CAA Gln 125	GTT Val	GTT Val	GAA Glu	3	384
TCA Ser	GCG Ala 130	AAG Lys	AAA Lys	GCG Ala	CGT Arg	ATT Ile 135	TCA Ser	GAA Glu	GCA Ala	ACA Thr	GAT Asp 140	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	4	432
TTC Phe 145	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser	CAA Gln	ACA Thr 150	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 155	GTT Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	GAA Glu 160	4	480
TTA Leu	GCT Ala	GAA Glu	GCT Ala	AAA Lys 165	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala	AAC Asn	AGA Arg 170	GAA Glu	CTT Leu	GAC Asp	AAA Lys	TAT Tyr 175	GGA Gly	-	528
GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 180	Tyr	AAG Lys	AAC Asn	(TA Leu	ATC Ile 185	Asn	AAT Asn	GCC	AAA Lys	ACT Thr 190	GTT Val	GAA Glu		576
GGT Gly	GTA Val	AAA Lys 195	Ala	CTG Leu	ATA Ile	GAT Asp	GAA Glu 200	Ile	TTA Leu	GCT Ala	GCA Ala	TTA Leu 205	CCT Pro	AAG Lys	ACT Thr	•	524
GAC Asp	ACT Thr 210	Tyr	AAA Lys	TTA Leu	ATC Ile	CTT Leu 215	AAT Asn	GGT	AAA Lys	ACA Thr	TTG Leu 220	AAA Lys	GGC Gly	GAA Glu	ACA Thr	(672
Thr 225	Thr	Glu	Ala	Val	Asp 230	Ala	Ala	Thr	Ala	Arg 235	Ser	Phe	Asn	Phe	CCT Pro 240	7	720
ATC Ile	CTC Leu	GAG Glu	AAT Asn	TCG Ser 245	Ser	TCG Ser	GTA Val	(CC Pro	GGG Gly 250	Asp	CCT Pro	ATG Met	ACC Thr	GTG Val 255	AAA Lys	;	768

Thr Lys Asn	 	CC CAG CCG AGC or Gln Pro Ser SS		
	 	AC AAA CCG AAC sn Lys Pro Asn		
		GC AGC ATC TGC er Ser Ile Cys 300	Ser Asn Asn	
	_	C CCG AAC AAA e Pro Asn Lys 315		
		A CCG ACC TTC s Pro Thr Phe 330		
Lys Asp His		A CCG AAA GAA s Pro Lys Glu s		
AAA CCG GTC Lys Pro Val 355				1071

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 726 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..726
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

ATG Met 1	AAA Lys	GCA Ala	ATT Ile	TTC Phe 5	GTA Val	CTG Leu	AAT Asn	GCG Ala	CAA Gln 10	CAC His	GAT Asp	GAA Glu	GCC Ala	GTA Val 15	GAC Asp	48	3
GCG Ala	AAT Asn	TTC Phe	GAC Asp 20	CAA Gln	TTC Phe	AAC Asn	AAA Lys	TAT Tyr 25	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 30	TAC Tyr	AAG Lys	96	5
AAT Asn	CTA Leu	ATC Ile 35	AAC Asn	AAT Asn	GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 40	GTT Val	GAA Glu	GGC Gly	GTA Val	AAA Lys 45	GAC Asp	CTT Leu	CAA Gln	144	4
GCA Ala	CAA Gln 50	GTT Val	GTT Val	GAA Glu	TCA Ser	GCG Ala 55	AAG Lys	AAA Lys	GCG Ala	CGT Arg	ATT Ile 60	TCA Ser	GAA Glu	GCA Ala	ACA Thr	197	2
GAT Asp 65	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	TTC Phe 70	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser	CAA Gln	ACA Thr 75	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 80	240	д
GTT Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	GAA Glu 85	TTA Leu	GCT Ala	GAA Glu	GCT Ala	AAA Lys 90	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala	AAC Asn	AGA Arg 95	GAA Glu	288	8
	GAC Asp			Gly												330	6
GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 115	Val	GAA Glu	GGT Gly	GTA Val	AAA Lys 120	Asp	(TT Leu	CAA Gln	GCA Ala	CAA Gln 125	CTT Val	GTT Val	GAA Glu	384	4
TCA Ser	GCG Ala 130	Lys	Lys	GCG Ala	CGT	ATT Ile 135	Ser	GAA Glu	GCA Ala	ACA Thr	GAT Asp 140	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	43	2
TTC Phe 145	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser	CAA Gln	ACA Thr 150	Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 155	Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	GAA Glu 160	489	3
TTA Leu	GCT Ala	GAA Glu	GCT Ala	Lys 165	Val	TTA Leu	GCT Ala	AAC Asn	AGA Arg 170	Glu	CTT Leu	GAC Asp	AAA Lys	TAT Tyr 175	GGA Gly	52	8
GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 180	Tyr	AAG Lys	AAC Asn	CTA Leu	ATC Ile 185	Asn	AAT Asn	GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 190	Val	GAA Glu	57	6

GGT	GTA	AAA	GCA	CTG	ATA	GAT	GAA	ATT	TTA	GCT	GCA	TTA	CCT	AAG	ACT	62	4
														Lys			
														GAA Glu		67.	2
ACT Thr 225	ACT Thr	GAA Glu	GCT Ala	GTT Val	GAT Asp 230	GCT Ala	GCT Ala	ACT Thr	GCA Ala	AGA Arg 235	TCT Ser	TTC Phe	AAT Asn	TTC Phe	CCT Pro 240	720	д
	CTC															726	5

5

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Procédé pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogène, d'un antigène ou d'un haptène, lorsqu'il est administré à un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit antigène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le fragment polypeptidique est issu de la protéine G du streptocoque.
 - 3. Procédé selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que la molécule support présente la séquence en acides aminés notée séquence ID n° 74 ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence ID n° 74.
 - 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le couplage covalent est réalisé grâce à la technologie de l'ADN recombinant.
 - 5. Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que le complexe est produit par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour le support, de l'ADN codant pour l'antigéne ou l'haptène.
 - 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que ledit couplage covalent est réalisé par voie chimique.
 - 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce qu'il comprend une étape dans laquelle on introduit dans une cellule hôte un gène de fusion, ledit gène de fusion comprenant une molécule d'ADN hybride produite par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour la molécule support, de l'ADN codant pour l'antigène ou l'haptène, fusionné avec un promoteur.

- 8. Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'on introduit le gène de fusion par l'intermédiaire d'un vecteur d'ADN qui provient d'un plasmide, d'un bactériophage, d'un virus et/ou d'un cosmide.
- 9. Procédé selon l'une des revendications 7 ou 8, caractérisé en ce que le gène de susion est intégré dans le génome de la cellule hôte.
 - 10. Procédé selon l'une des revendications 7 à 9, caractérisé en ce que la cellule hôte est un procaryote.
- 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que la
 10 cellule hôte est choisie dans le groupe comprenant : E. coli, Bacillus,
 Lactobacillus, Staphylococcus et Streptococcus.
 - 12. Procédé selon les revendications 7 à 10, caractérisé en ce que la cellule hôte est une levure.
- 13. Procédé selon les revendications 7 à 9, caractérisé en ce que la
 cellule hôte est une cellule de mammifère.
 - 14. Procédé selon les revendications 8 et 9, caractérisé en ce que l'on utilise un vecteur viral.
 - 15. Procédé selon l'une des revendications 7 à 12 ou 14, caractérisé en ce que la molécule de susion est exprimée, ancrée et exposée à la membrane des cellules hôtes.
 - 16. Procédé selon une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivé de bacteries, de parasites et de virus.
- 17. Procédé selon une quelconque des revendications 1 à 16,
 25 caractérisé en ce que l'immunogène est un haptene : peptide, polysaccharide.

5

10

15

20

- 18. Procédé selon la revendication 17, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivée d'une glycoprotéine de surface du RSV : F ct/ou G.
- 19. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'immunogène consiste en la séquence comprise entre les aminos acides 130 et 230 inclus, de la protéine G du RSV humain, sous-groupes A ou B, ou en une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.
- 20. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'immunogène consiste en la séquence comprise entre les aminos acides 130 et 230 inclus, de la protéine G du RSV bovin, sous-groupes A ou B, ou en une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.
- 21. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'antigène ou l'haptène présente l'une des séquences ID n°: 1 à ID n°: 73.
- 22. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivé de la protéine de surface du virus de l'hépatite A, B et C.
- 23. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est une protéine de surface du virus de la rougeole.
- 24. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est la protéine de surface du parainfluenza virus 3.
- 25. Procédé selon l'une des revendications 16, 17 ou 24, caractérisé en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier hémaglutinine neuraminidase HN et la protéine de surface en particulier neuraminidase HN et la protéine de surface en particulier neuraminidase HN et la protéine de surface en particulier neuraminidase HN et la protéine de surface en particulier neuraminidase HN et la protéine de surface en particulier neuraminidase HN et la protéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier neuraminidase et l'immunogène et l'immuno
- 26. Procédé selon l'une des revendications 19 à 21, caractérisé en ce que les protéines dérivées de la glycoprotéine G du sous-groupe A et du sous-groupe B RSV sont génétiquement susionnées ou chimiquement couplées à BB.

- 27. Complexe susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26.
- 28. Séquence nucléotidique codant pour un complexe selon la revendication 27.
- 29. Séquence nucléotidique selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'elle comporte des éléments permettant de cibler l'expression du complexe dans une cellule hôte spécifique.
 - 30. Séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 ou 29, caractérisée en ce qu'elle est choisie dans le groupe consistant en les constructions d'ADN et les constructions d'ARN.
 - 31. Séquence selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un gène de fusion permettant la mise en oeuvre du procédé selon l'une des revendications 4, 5 ou 7 à 25.
- 32. Vecteur caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 à 31.
 - 33. A titre de médicament produit susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26 ou vecteur d'ADN selon la revendication 32.
- 34. Utilisation pour la préparation d'un vaccin d'un complexe entre un immunogène et une molécule support susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26 ou d'une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 à 31.

WO 96/14416

Control of the Contro

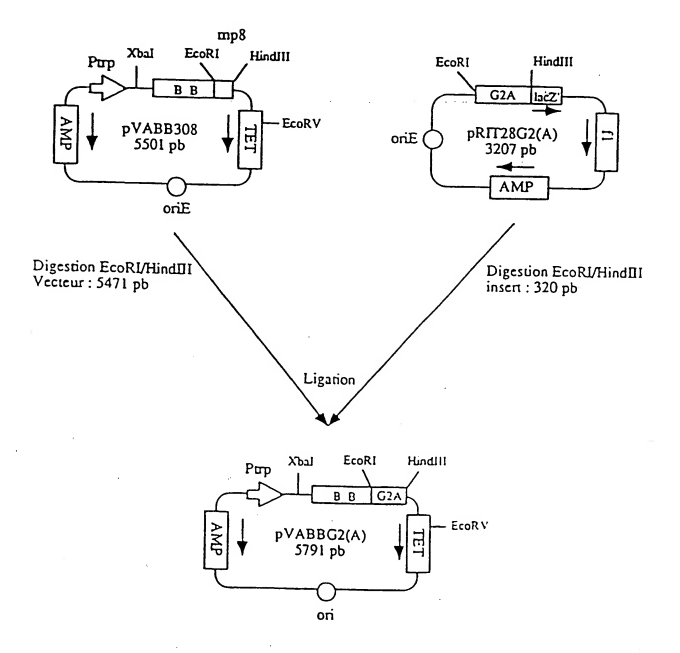


Figure J

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 **A61K**

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCOMENIS	CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	IMMUNOMETHODS, vol. 2, no. 1, February 1993 pages 79-92, SJÖLANDER ET AL 'BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS' see the whole document, mainly page 90	1-17, 27-34
•	paragraph 5	18-26
	-/	
		!

* Special categories of cited documents:	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
citation of other special reason (as specified)	'Y' document of particular relevance; the claimed invention
'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvered to a server skilled

in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

& document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Further documents are listed in the continuation of box C.

Date of mailing of the international search report

2 5. 03. 96

Patent family members are listed in annex.

29 February 1996

Name and mailing address of the ISA

2

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripwjk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Sitch, W

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, no. 4, April 1990 pages 854-859,	1-17, 27-34
	SJÖLANDER ET AL 'IMMUNOGENICITY AND ANTIGENICITY IN RABBITS OF A REPEATED SEQUENCE OF PLASMODIUM FALCIPARUM ANTIGEN PF155/RESA FUSED TO TWO IMMUNOGLOBULIN G-BINDING DOMAINS OF STAPHYLOCOCCAL	
,	PROTEIN A' see the whole document	18-26
	•••	1 17
X	DATABASE MEDLINE FILE SERVER STN KARLSRUHE ABRÉGÉ 93202225, SJÖLANDER ET AL 'PLASMODIUM FALCIPARUM:THE IMMUNE RESPONSE IN RABBITS TO THE CLUSTERED ASPARAGINE-RICH PROTEIN (CARP) AFTER IMMUNIZATION IN FREUND'S ADJUVANT OR	1-17, 27-34
Y	IMMUNOSTIMULATING COMPLEXES (ISCOMS)' & EXP PARASITOL, (1993 MAR) 76 (2) 134-45 see abstract	18-26
Χ.	EP,A,O 327 522 (NYGREN PER AKE ;ABRAHMSEN LARS (SE); UHLEN MATHIAS (SE)) 9 August	1-17, 27-34
Y	1989 see the whole document	18-26
Y	WO,A,93 06218 (SMITHKLINE BEECHAM BIOLOG) 1 April 1993 see claims 1,11	21,24,25
Y	WO,A,92 01471 (UAB RESEARCH FOUNDATION) 6 February 1992 see page 1, line 19 - page 4, line 7 see page 9, line 6 - line 32	18-21, 25,26
Υ	WO,A,91 16926 (NORTH AMERICAN VACCINE INC) 14 November 1991 see page 7, line 15 - page 11, line 18	18-26
Y	US,A,4 415 491 (VYAS GIRISH N) 15 November 1983 see column 8, line 51 - column 9, line 4	21,22,25
A	JOURNAL OF MOLECULAR RECOGNITION, vol. 1, no. 2, April 1988 pages 69-74, NYGREN ET AL 'ANALYSIS AND USE OF THE SERUM ALBUMIN BINDING DOMAINS OF STREPTOCOCCAL PROTEIN G' cited in the application see the whole document	
	-/	1

PCT/FR 95/01466

Category *	citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Р,Х	DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS FILE SERVER STN KARLSRUHE ABSTRACT NO.124:84244, BERZINS ET AL 'IMMUNOGENICITY IN AOTUS MONKEYS OF ISCOM FORMULATED REPEAT	1-17, 27-34
ν, γ	SEQUENCES FROM THE PLASMODIUM FALCIPARUM ASEXUAL BLOOD STAGE ANTIGEN PF155/RESA' & VACCINE RES.(1995),4(3),121-33 see abstract	18-26
	,	
į		

100 M

The second secon

				95/81400
Patent document cited in search report	Publication date		family sber(s)	Publication date
EP-A-0327522	09-08-89	SE-C-	501169	28-11-94
		AT-T-	131494	15-12-95
		DE-D-	68925044	25-01-96
		JP-A-	2005887	10-01-90
		SE-A-	8800378	06-08-89
WO-A-9306218	01-04-93	AU-B-	2566092	27-04-93
		PT-A-	100885	30-11-93
		ZA-A-	9207199	14-06-93
WO-A-9201471	06-02-92	AU-B-	650040	09-06-94
		AU-B-	8330391	18-02-92
		CA-A-	2087853	25-01-92
		EP-A-	0540645	12-05-93
		HU-A-	67362	28-03-95
		JP-T-	5509231	22-12-93
		NZ-A-	239084	27-09-94
		NZ-A-	250402	28-08-95
W0-A-9116926	14-11-91	AU-B-	7777991	27-11-91
		CA-A-	2082425	08-11-91
		CN-A-	1056816	11-12-91
		EP-A-	0597838	25-05-94
		HU-A-	65493	28-06-94
		NZ-A-	238042	23-12-93
US-A-4415491	15-11-83	US-A-	5017558	21-05-91

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électroraque consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisès)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	n des passages pertinents	no. des revendications visées
X	IMMUNOMETHODS, vol. 2, no. 1, Février 1993 pages 79-92, SJÖLANDER ET AL 'BACTERIAL EXPRE SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PR DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS:APPLICATIONS TO PLASMO	OTEIN G	1-17, 27-34
Y	FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS' voir le document en entier,et sur 90,alinéa 5		18-26
	-	/	
ļ		'	
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brev	vets sont indiqués en annexe
'A' docume	ent définissant l'état général de la technique, non èré comme particulièrement pertinent	I" document ulteneur publié après la dat date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i	s à l'état de la mprendre le principe
E' docume ou apre	int antérieur, mais publié à la date de dépôt international	X' document particulièrement pertinent, i	invention revendaquée ne peut
"L" docume	nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une	être considèrée comme nouvelle ou co inventive par rapport au document co	nsidère isolèment
TITLE C	itation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	Y" document particulièrement pertinent, I ne peut être considérée comme impliq	uant une activité inventive
une exp	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens	documents de même nature, cette com	obinaison étant évidente
P docume postérie	nt publié avant la date de dépôt international, mais surement à la date de priorité revendiquée "d	pour une personne du métier k' document qui fait partie de la même si	amille de brevets
Date à laque	ille la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	e recherche internationale
29	Février 1996	25. GR	98
Nom et adres	osse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisè	
	NL - 2210 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Sitch, W	

: ?

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications vistes
<	INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, no. 4, Avril 1990	1-17, 27-34
	pages 854-859, SJÖLANDER ET AL 'IMMUNOGENICITY AND ANTIGENICITY IN RABBITS OF A REPEATED	
	SEQUENCE OF PLASMODIUM FALCIPARUM ANTIGEN PF155/RESA FUSED TO TWO IMMUNOGLOBULIN G-BINDING DOMAINS OF STAPHYLOCOCCAL	
ſ	PROTEIN A' voir le document en entier	18-26
(DATABASE MEDLINE FILE SERVER STN KARLSRUHE	1-17, 27-34
	ABRÉGÉ 93202225, SJÖLANDER ET AL 'PLASMODIUM FALCIPARUM:THE IMMUNE RESPONSE IN RABBITS TO THE CLUSTERED ASPARAGINE-RICH PROTEIN (CARP) AFTER IMMUNIZATION IN FREUND'S ADJUVANT OR IMMUNOSTIMULATING COMPLEXES (ISCOMS)'	
Y	& EXP PARASITOL, (1993 MAR) 76 (2) 134-45 voir abrégé	18-26
X	EP,A,O 327 522 (NYGREN PER AKE ;ABRAHMSEN LARS (SE); UHLEN MATHIAS (SE)) 9 Août 1989	1-17, 27-34 18-26
Y	voir le document en entier	
Υ	WO,A,93 06218 (SMITHKLINE BEECHAM BIOLOG) 1 Avril 1993 voir revendications 1,11	21,24,25
Υ	WO,A,92 01471 (UAB RESEARCH FOUNDATION) 6 Février 1992 voir page 1, ligne 19 - page 4, ligne 7 voir page 9, ligne 6 - ligne 32	18-21, 25,26
Y	WO,A,91 16926 (NORTH AMERICAN VACCINE INC) 14 Novembre 1991 voir page 7, ligne 15 - page 11, ligne 18	18-26
Y	US,A,4 415 491 (VYAS GIRISH N) 15 Novembre 1983 voir colonne 8, ligne 51 - colonne 9, ligne 4	21,22,25
A	JOURNAL OF MOLECULAR RECOGNITION, vol. 1, no. 2, Avril 1988 pages 69-74, NYGREN ET AL 'ANALYSIS AND USE OF THE SERUM ALBUMIN BINDING DOMAINS OF STREPTOCOCCAL PROTEIN G' cité dans la demande voir le document en entier	
	voir le document en entrer	

| No.

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	PCI/FR 9	73/01400
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertine	nts	no. des revendacations visées
P,X P,Y	DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS FILE SERVER STN KARLSRUHE ABSTRACT NO.124:84244, BERZINS ET AL 'IMMUNOGENICITY IN AOTUS MONKEYS OF ISCOM FORMULATED REPEAT SEQUENCES FROM THE PLASMODIUM FALCIPARUM ASEXUAL BLOOD STAGE ANTIGEN PF155/RESA' & VACCINE RES. (1995), 4(3), 121-33		1-17, 27-34
','	voir abrégé		18-26
	,		
]			
[
		!	
	•		
İ		-8-	
		1	
		ļ	
		j	
		Ì	
		1	
		Ì	
		·	
bio PCT//S			

Document brevet cité lu rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP-A-0327522	09-08-89	SE-C- AT-T- DE-D- JP-A- SE-A-	501169 131494 68925044 2005887 8800378	28-11-94 15-12-95 25-01-96 10-01-90 06-08-89
WO-A-9306218	01-04-93	AU-B- PT-A- ZA-A-	2566092 100885 9207199	27-04-93 30-11-93 14-06-93
WO-A-9201471	06-02-92	AU-B- AU-B- CA-A- EP-A- HU-A- JP-T- NZ-A- NZ-A-	650040 8330391 2087853 0540645 67362 5509231 239084 250402	09-06-94 18-02-92 25-01-92 12-05-93 28-03-95 22-12-93 27-09-94 28-08-95
WO-A-9116926	14-11-91	AU-B- CA-A- CN-A- EP-A- HU-A- NZ-A-	7777991 2082425 1056816 0597838 65493 238042	27-11-91 08-11-91 11-12-91 25-05-94 28-06-94 23-12-93
US-A-4415491	15-11-83	US-A-	5017558	21-05-91

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
D BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.